DAVIDSON'S



Principles and Practice of Medicine

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

((compress)

ورجمة

د. محبد عبد الرحمي العبلية

اختصاص بالأمراش الالاعلية

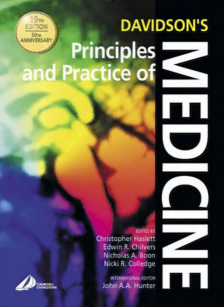
اختصاصي بالتختير والمناية الشددة

هيئة التعرير:

وتيس القسم الطبي رئيس قسم الترجمة

د. محمود طلوزی

أ. زيباد الخطيب





Davidson's Principles and Practice of Medicine

19th Edition

ديفيدسون مبادئ وممارسات الطب الباطني النسخة العربية

هذه النسخة للدعاية، يرجى شراء الكتاب إذا أعجبك www.dar-alquds.com

By: Dr. W!SS



(ديفيدسون)

ترجمة

د. محمد عبد الرحمن العينيَّة اختصاصى بالأمراض الداخلية

اختصاصي بالتخدير والعناية المركزة

رئيس القسم الطبي

رئيس قسم الترجمة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

دار القدس للعلوم

هيئة التحرير:

د. محمود طلوزي أ. زيـاد الخطيب رفعة الطبع مدفون. دارالق سلعلوم لِلطِّبَاعَةِ وَالنَّيْثُرَوَالتَّوَزِيغُ دمشق – پرموك – هاتف: ٦٣٤٥٣٩١ فاکس: ٦٣٤٦٢٣٠ ص.ب: ٢٩١٣٠ www.dar-alquds.com

مقدمة الناشر

بسم الله الرحمن الرحيم الحمد لله رب العالمين وأفضل الصلاة وأتم التسليم على سيدنا محمد وعلى آله

وأصحابه أجمعين وبعيد:

فإننا إذ نهنيُّ أنفسنا على الثقة الغالية التي منحها لـنا قراؤنـا الأعـزاء وانطلاقــأ من حرصنا على تقديم الجديد والمفيد في ميادين العلوم الطبية يسرنا أن نقدم للزملاء

الأطباء والأخوة طلاب الطب هذا المرجع القيم في الأمراض الباطنية (ديفيدسون) وقيد جاء اختيارنا له لما يتمتع به من سمعة طيبة وتناسق في معلوماته.

ويسرنا أن نقدم جزءاً جديداً من هذا المرجع الهام وهو أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

ولا بد من التنويه إلى أننا قد أضفنا في نهاية هذا الفصل ملحق مبادئ العناية المشددة.

وقد عملنا على تجزئة الكتاب إلى فصول نقدمها تباعاً ثم نقوم بجمعها بمجلد

واحد كما فعلنا في كتاب النلسون.

والشكر الجزيل لكل من ساهم في إنجاز هذا العمل راجين من الله عز وجل أن بوفقنا دائماً في اختيار الأفضل لرفد مكتبتنا الطبية العربية بكل ما هو قيم.

والله من وراء القصد

د. محمود طلوزي رئيس القسم الطبي

والمدير العام لدار القدس للعلوم



أمراض الكبد والسبيل الصفراوي LIVER AND BILIARY TRACT DISEASE

المحتويات		
• التهاب الكبد المناعي الذاتي	غحص السريري للبطن لثحري أمراض الكبد	
• داء الهيموكروماتوز (داء الصباغ الدموي)	السبيل الصفراوي	
• داء ويلسون (التتكس الكبدي العدسي)00	تشريح الوظيفي والفيزيولوجيا والاستقصاءات	

• داء ويلسون (النفكس الكبدي العدسي)	ريح الوطيفي والفيزيولوجيا والاستقصاءات
• عوز خميرة ألفا واحد أنتي تريبسين	طائف الكبدية الرئيسة
• التشمع الصفراوي	نشريح الوظيفي

• التشمع الصفراوي	نشريح الوظيفي
 التهاب الأفتية الصفراوية المصلب	متقصاءات الأمراض الكبدية الصفراوية
• أمراض الكبد الوعائية	اهر الرئيسة للأمراض الكبدية

"امراض الجد الوعانية	a y miniminiminiminiminiminiminiminiminimin
• أورام الكبد	ختبارات ووظائف الكبد الشاذة اللاأعراضية
« امراض كبدية متنوعة	ليرقانليرقان
16 2.1511-1-1-11	36 (-14-11) 1-11 (-511

- military apparatus and a part of the par	Don't
• الخراجات الكبدية	القصور الكبدي الحاد (الخاطف)
• العقيدات الكبدية	التشمع والقصور الكبدي المزمن

 الأمراض الكيمية والليفية المتعددة الكيسات	ارتفاع التوتر البابي
« أمراض الحويصل الصفراوي والأمراض	الحينا

الصفراوية الأخرى	الاعتلال الدماغي الكيدي (البابي الجهازي)
 التشريح الوظيفي 	القصور الكبدي الكلوي

والمراطل الحويفلل الفللفراوي والامراطل	74	
الصفراوية الأخرى	عتلال الدماغي الكبدي (البابي الجهازي)	
• التشريح الوظيف	صور الكيدي الكلوي	

• اضطرابات صفراوية متنوعة

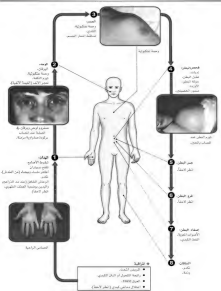
• التهاب الحويصل الصفراوي

• أورام الحويصل الصفراوي والقناة الصفراوية.......



القحص السريري للبطن لتحري آمراش الكبد والسبيل الصفراوي

CLINICAL EXAMINATION OF THE ABDOMEN FOR LIVER AND BILIARY DISEASE



الرعاش الخافق؛ ۵ قرو البطن؛

ودوماً لبدا بالقرع من النطقة الرئانة بالتحاد منطقة الأصمية. أي اقراد الجافة السقلية من الأسفل والحامة الطوية من الأعلى. اقرع البطن بلطف والصدر اكثر ثباتاً. وعند تحديد الحافة العليا للكبد تأكد من موضعها بعد الأضلام بدبأ من الزاوية القصية باتجاه الأسفل (الزارية القمسة توازي السافة الدسة الثانية)

الأصعبة التنظة ♦ابدأ حول السوة (رئانة). الرويفواصل أسم حتى الخاصرة المدرى،



 حدد للكان الذي شهرت فيه الأصمية. واطلب من المريض أن يستدير إلى جهة اليد





حركات تفضية بالتجاه الأمام كل 2-3 ثواني.

اعتلال بماغى



عدر البطن:

الكيدا

 أيداً من الحقرة الحرفقية اليمتى، اتجه بالجس تعو الأعلى بمعدل 2 سم مع كل نفس (والفع مفتوح). حدد حافته السفاية بالقرع (انطر 6).

 الدا ثانية من الحقية الحرفقية البيشي. واثجه بالجس ثحو الريم الطوى الأيسر بغواصل 2 سم. وضع البد اليسرى حول الأضلام السفلية الوحشية بيتما تقترب من الحافة الضلعية.



- Nadali

وحدد فيما إذا كانت ناعمة أو غير منتظمة ممضة أو غير ممضة، وتأكد من شكالها، حدد الحافة العلوية بالقرع (انظر 6).

- لا يمكن الوصول بين الطحال والأضلاع. - يتحرك جيداً مع التنفس، بعد الكبد من أثقل أجهزة الجسم (1.2-1.5 كغ) ووظيفته الرئيسة التي يقوم يها هي الحفاظ على توازن الجسم

الداخلي، وإن موقعه التشريحي يشكل الأساس للقيام بهذه الوظيقة لأن استصناص معظم للواد الأجنبية الداخلة إلى الجسم يحدث في المعي والدم اليابي الذي ينزح المي يجري باتجاد الكبد الذي يقوم لأحقاً وضيعاً تحرر الغذيات المتصدة إلى الدوران الجهازي، وبالأضافة لوظيفته الخاصة باستقلاب الغذيات فإنه قادر على خزن وتحرير العديد من المواد الأساسية

(الركاناق) والقينامينات والمدان. ويلمب دوراً رئيساً يُج استقالب الأدوية والبياروين. كذلك فالكيد هو اكثر عضو شبيكي بطائي موجود يَّة الجسم، وموقعه مهم جداً لإزالة الجرائم ومنتجانها التي تدخل الجسم عبر المي غالباً. ا

FUNCTIONAL ANATOMY PHYSIOLOGY AND INVESTIGATIONS

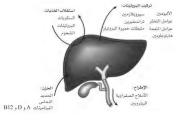
الوظائف الكيدية الرنيسة

MAJOR HEPATIC FUNCTIONS

MAJOR HEPATIC PENCHONS

ينجو الكبر عمداً كبيراً من الوطائف (انظر الشكل أ)، بعد تقاول الطماء نجد أن أكثر من نصد القاؤكوز التمسن يُبط من قبل الكبر ويُخزن فيه على شكل غائزكوجرد أو يُحرول إلى الاعتاد (لبناء) تتحرب لاهتأ إلى العروان الجهازي: تستخدم الحموض الأمينية لتركيب البروتينات الكبيدية والبلازمية والفائض عنها بتحرف متحول إلى يوقد بالقابل نجد أنه خلال الصبام يقوم الكبر تجوير الفاركوز الشنق إما من تحطيم الفلاكوجرين أو من

استحداث غلوكوز جديد من الحمورض الأمينية التحررة من أنسجة خارج كديدة مثل العضالات، خلال الصيام يتبتّط تركيب الوقة ويتبئط كذلك تحرير البرونيتات الداخلية والحمورض الأمينية الكيدية، وخلال هتريّي تتاول الطعام والصيام يقمب الكيد دوراً وتيساً في استقلاب الشحوم ليولد اليروتينات الشحمية المتغنضة الكثافة جداً ويستقلب البروتينات الشحمية المتغفضة والمرتفعة الكثافة.



يلعب الكيد دوراً مركزياً عن استقلاب البيلروبين والأملاج الصفراوية والأدوية والكحول، يتم تخزين بعض الفيتامينات مثل A و D و B12 على الكيد بكميات كبيرة، ينما تخزن بعض الفيتامينات الأخرى مثل فيتامين K

القيقامينات هنال و 2 ل و 12 ل يا الدون بتجيمات بجيره بيعه بحرن بعض بسيسيست « صرق مصن بيسسيس». الوالوك بدراكيز أقل ضعفه وبالثالي ستتضي بسرعة يلا حال كان الواره منها مع الغذاء يشر كافت كذلك شالكيم قادر على استقلاب الفيتامينات وكموليها بلركيات أكثر فاعلية مثل تريوطان والفيتامين D. ان الفيتامين B. ضورون لكف من أخر تصنيم ومامل التعفر II و 1/2 (1/2 X بغترة الكف الماملين على المحديد والفيريتين

ستوري وسيد. والهيموسيديرين والتحاس. إن حوالي 21٪ من كتلة الكمد تتكون من خلاما غير الخلاما الكمدية (انظر الشكل 2). أشهرها على الاطللاق

إن حوالي 15 من كلة الكيد تتكرس خلايا عبر الخلايا الجيدية وبسعر عبد اسجر عبد اسجوب سرء سيسر عبدسي هي خلايا كونيد للشنقة من الوحيدات Momocytes الدموية وهي تشكل أكبر كلة متردة بها الجيد من الوحيدات القبيمة في الأنسجة وهي مسئولة عن 70% من القدرة البلعمية لهذا الجهاز ، تزيل خلايا كونيد الكريات العجد الهرمة والمائذة والجرائدي والحمات الرائحة ومقدات ضع سينشد والشفاعات الداخلية كذلك قبل هذه

الخلايا تستطيح أن تنتج طيفاً واسماً من الوسائط الالتهابية التي تؤخر موضعياً أو تتحرر إلى الدوران الجهازي. توجه الخلايا التوميط في سنافة بس تلتصد ورا هاماً في تنظيها الجوران الدوري الكدي، بمد الآلاية الكبيبة فان السيتوكينات التنجة من قبل خلايا كورفير والخلايا الكبيبة تعمل الخلايا التجهية التي تتحول بعد تقميلها إلى خلايا ذات نصل أرومي ليفي عصلي تشكل مصدراً هاماً لكونات المطرق Addition خارج الخلوي مثل الدراء خلال



الشكل 2: وظائف خلايا الكبد اللامتنية.

FUNCTIONAL ANATOMY

5-1-1-62

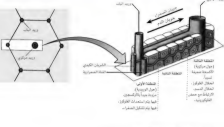
يشمم الكيم عادة إلى فصيح أيسر وأيمن بواسطة الرياضة الشعلي وشق الرياضة المورو رقت الرياضا الوريدي. اضافت التقدم بلغ جراحة الكيد تشييماً آخراً مغيراً أكثر يؤمر على تشييم الكيد إلى نصفيح، أيمن وأيسر متماداً على التروية المعروية (انظر الشكل 3)، يقسم نصف الكيد الأيمن ونسفه الأيسر إلى ثماني شدف حسب تقسيمات الأردة (الكيدية (المائية: تأكث كي شدفة من عدة وعمالت أصف تعرف باسم القصيصات الشر "تألف من رويد

عتى التروية التعقية والبطار استطال)، يقسم مصلت الجيد الوغيل وقسطه «ليسر إلى معايي سفحا حسب الصيبيات الأوروة الكيمية واليابية. تتألف كل شدفة من عمدة وحدات أصغر تمرف بالسم القصيصات التي تتألف من وريد دريسافات بابية مجيلية، على كل حال لا تبدي القصوص الكيمية أهمية وطبقية، إن الوحدة الوطبقية للكيد موريسافات بابية القنية الكيمية (انظر الشكل 4) التي شكل من التاجية الشريصية ومدة مماكسة Neverse

يتدفق الدم ضعن الفنية الكبدية عبر شروع نهائية وحيدة للوريد البابي والشريان الكبدي متوضعة لِمَّ المساطات البلبية وعلى طول الجيوب الكبدية، ثم بعد ذلك ينزح إلى روافد وريدية كبدية عديدة تتوضع لِمُ محيط العنية. وبالقابل تجرى المسئراء باتجاء معاكس على طول القنيات المسئوارية إلى القنيات المسئوارية الانتهائية (الشعيرات

الصفراوية) ومنها إلى القنوات الصفراوية بين المسيسية التوضعة في السافات البابية ، يمكن تتسيم الخلاجا الكيدية في كل تتسيم الخلاجا الكيدية في كل تتسيم الخلاجا الكيدية في كل المسافة البابية في حديثة من المسافة البابية المسافة البابية في الكيدية ولذلك المتحديث والشافة البابية في تروي (في اللم المؤكسية وإنسانيا بالدم الذي يعري المسافة ال





الشكل 4؛ العنبة الكبدية، الوحدة الوظيفية الكبدية،

استقصاءات الأمراض الكبدية الصفراوية

INVESTIGATION OF HEPATOBILIARY DISEASE

وضعنا في الجدول (1) أهداف الاستقصاءات عند المرضى الذين يتوقع أن يكونوا مصابين بأمراض كبدية. ولقد وضعنا في (الشكل 5) خطة استخدام هذه الاستقصاءات لتشخيص المرض الكندي المحتمل.

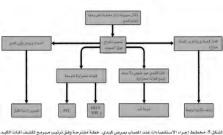
1. كشف الاضطراب الكبيدي DETECTION OF HEPATIC ABNORMALITY.
إن الشك السريري يوجود مرض كبدي يؤدي عادة إلى إجراء اختيارات وطائف الكبد (LFTS) (انظر الجدول 2).
إن هذه المحوص هي في الحقيقة ليست اختيارات وظائفة كبيدة بميذ وهي لأنها ثقلك فيمة إنذارية ضعيفة ولا تقيد

وإن هذه المعروس هي لج الحميمه ليست احتبارات وطيمه هديه بمعنى دفيق "تها مطلك فيمه المدارية صعيمه ولا نميد عادة في الوصول إلى تشخيص نوعي رغم أنها قد تشير إلى وجود حدثية مرضية مستبطلة وترشد لإجراء المزيد من

الاستقصابات الأخرى. بلا هذا الجال لقاس العديد من الخمائر المسلية بإجراء اختيارات كيماوية حيوية مختلفة. غالباً ما تقلس فعاليات واحدة أو الثنين من الخمائر النائقة للأمين وهي الاثين أمينورانسـفيراز (ALT). بأسباءات أمنيزر الشعدان (AST)، تقد الخميدة الأدل. بنقل الزماة الأصناء من الحميد، الأمنيذ، الآلامي، بنما

وأسيارتات أمينوترانسفيواز (AST)، تقوم الخميرة الأولى بنقل الزمرة الأمينية من الحمض الأميني الآلاتين، بينما تقوم الخميرة الثانية بنقلها من الحمض الأميني الأسيارتات، تُقتل هذه الزمرة إلى الحمض الكيتوني مما يؤدي لإنتاج البيروفات في حالة الخميرة الأولى واركسالو أسيئات في حالة الخميرة الثانية. إن كلا من ALT و ALT

لتوضعهان في هيولس الخلابها الكبديية. يوجد شكل آخر للـAST بتوضع في ميتوكوندريا الخلايا الكبديية. إن كملا هاتان الخميرتين متوزعتان بشكل واسع في بقية أنسجة الجسم، وإن فعالية خميرة ALT خارج الكبد متخفضة إدلاك تند أكثر نوعية في الدلالة على أرفقة الخلية الكبدية من خميرة AST.



والسبيل الصفراوي (ERCP - تصوير الأفنية الصفراوية والمثكلة التنظيري بالطريق الراجع) (PTC - تصوير الأقنية لصفراوية عبر الكبد عن طريق الجلد) (MRI- التصوير بالرئين الغناطيسي).

إن الفوسفاتاز القلوية عبارة عن مجموعة من الخمائر القادرة على حلمهة إستيرات الفوسفات بباهاء قلوية.

رهي منتشرة بشكل واسع في أنحاء الجسم مع فعالية ملحوظة في الكبد والجهاز الهضمي والعظام والمشيمة. إن لتعديل الذي يطرأ على خميرة الفوسفاتاز القلوية أثناء الترجمة (المورثية) وما بعدها يؤدي لإنتاج العديد من لنظائر الأنزيمية المختلفة، التي يختلف تركيزها النسبي من نسيج لآخر. توجد خميرة الفوسفاتاز القلوية بأكبر لركيز في الأغشية التي تقوم بوظائف امتصاصية أو إفرازية. ولذلك نجد أنها في الكبد تتوضع في أغشية الجيوب لدموية وأغشية القنيات الصفراوية.

إن غاما- غلوتاميل ترانسفيراز (GGT) خميرة تتواجد ضمن الأجسام الصغرية (الميكروزومات) لخلايا العديد من أنسجة الجسم. على كل حال فإن أعلى تراكيزها توجد في الكبد ضمن الخلايا الكبديـة وظهارة القنـوات

لصفراوية الصغيرة. تقوم هذه الخميرة عادة بنقل زمرة الغلوتاميل من ببتيدات غاما-غلوتاميل إلى ببتيدات أخرى رحموض أمينية.



- - تحديد السبب النوعي المستبطن. کشف وجود اضطراب کېدی.
- كشف الاختلاطات المتملة.
 - تحديد التأثيرات البنيوية على الكبد.

تحديد شدة الأذية الكيدية.

بيلرويين الخمائر الفوسفاة غاما غلو

السروتينات (الكلية والألبومين).

اختبارات التخثر.

2: اختبارات وظائف الكب	: اختبارات وظائف الكبد المستخدمة لتقييم المرض الكبدي.				
الاختبار	السائل	الهدف من إجرائه			
	بلازما/البول.	تقييم وظيفة النقل.			
الناقلة للأمين ² .	البلازما.	كشف أذبة الخلية الكبدية.			
تاز القلوية .	الباذرما.	كشف الانسداد الصفراوي،			
وتاميل ترانسفيراز .	البلازما.	تقييم الفعالية الخمائرية.			

ثقييم وظيفة التركيب. تقييم وظيفة التركيب.

⁽¹⁾ يشير البيلرويين الموجود علاّ البول إلى فرط بيلرويين الدم المَشَرَن، وهو يشير لداء كبدي صفراوي، أن خميرة ALT أكثر نوعية من خميرة AST في الدلالة على الأذية الكبدية.

يجب دراسة تراكيز ناقلات الأمين وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز والفوسفاتاز القلوية مع بعضها البعض. فمثلاً نجد أن الارتفاع الشديد في فعالية ناقلات الأمين المترافق مع ارتفاع طفيف في فعالية الفوسفاتاز القلوية يتماشى بشكل أقوى مع أذية الخلية الكبدية، وبالمقابل فإن الارتضاع الطفيف في فعالية ناقلات الأمين المترافق مع ارتضاع شديد في فعالية الفوسفاتاز القلوية وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز يتماشى بشكل أقوى مع الانسداد الصفــراوى

إنظر الجدول 3). لسوء الحظ فإن هذه النماذج من القيم المغبريسة لا تفصيل بشكل مطلق المجموعت بن لتشخيصيتين عن بعضهما البعض وبالتالي لا بد من إجراء استقصاءات أخرى تصويرية. إن الارتفاع المعزول في التركيز المسلى لخميرة غاما-غلوتاميل ترانسفيراز شائع. وقد يحدث خلال تناول الأدوية التي تنشط خمائر

النسبة المنوية للتشخيص المحتمل

لا يوجد فصل واضح.

القشرائيات السكرية.

میبروبامات.

فينتوثين.

انسداد صفراوي

. 210

.7.80

7.90

الجدول 3: الفحوص المخبرية في الأسباب المختلفة لليرقان. برقان بآذية الخلية الكبدية . 7/10

الفوسفاتان القلوية

< 2.5 > ضعفاً . > 2.5 ضعفاً.

البالازما.

البالازما.

مشاركات أخرى.

الجدول 4: الأدوية التي ترفع التركيز المصلى لخميرة غاما - غلوتاميل ترانسفيراز.

• بريميدون. ریفامبیسین. إيتانول.

لجسيمات الصغرية (انظر الجدول 4).

ناقلات الأمين

قيم الخمانر المترافقة مع بعضها البعض

· باربیتورات. • كاربامازيين. غریزوفوثفین. • ایزونیازید.

> 6 اضعاف.

< 6 أضعاف.

امريق اكتبد والسبيل الصنداوي.
قد تتمطوب العديد من القحوصات المغربية عند المريش المساب بعرض كيدي. فعلم سبيل الطال يحدث
قد تتمطوب العديد من القحوصات المغربية عند المريش المساب بعرض كيدي. فعلم سبيل الطال المسابة وقد ينغفش تركيز البولة
المسابة نتيجة انخفاض معدل تركيب الكبد الها. وقد يرتقع تركيزها بعد حجوث النزف الهضمي، ولكن عندما
يترافق هذا الارتفاع مع ارتفاع تركيز كرياتينين المسل وانخفاض معدل إطواح الصوديوم في البيل فإنه يشير
تقصور كبدي كلوي (يشير عادة لإنتذار وخيم).
من الشات إن تكون المحوص المجربة المديونة إيضاً مضطربة عند المريض المساب بدا، كبدي وقد تشير للسيب

سوي الصباغ نزمة هضميناً علويناً حداثاً من الدوالي الريابية-المدينة أو من القرحة التوضيعة التي تشيع عند الرضي للصليح: بداء كميرة أكثر من الشارب الماديون، يمكن للصباغ الدرائيل المراضية التوضيعة أو التلجم عن الاعتلال المدين باراتقاع قراتو رويد النالب أن يؤدي لنقط رحم «مزمن ناقص الصباغ ناقص الصجم شاجم عن عوز السعيد، تداولاً يادة حجم الكرية الحمول الوسطي (ضخاصة الكريات الحجرة 1000 2000 مع مود استخدام الكمول، ولكن

الستبطن. قد يكون تركيز الخضاب وتعداد الكريات البيض والصفيحات سوياً. يمكن أن يعكس فقر الدم سوى الحجم

تخلايا الهيفية عند أي مريض مصاب باليرفان تسبب أيضاً متطامة الكريات الحمر ـ لِلا حالات نادرة تحدث كذرة كريات حمر Engtheropting في سابق كارسينوما الطياة الكيمية تنجمة عن الإفراز الباجر فيومون الإلينزيويون، قد بخرفل ارتفاع وترور رويد الباب وفرط الطخالية بقلة الكريات البيض وقفة الصفيحات، وبالقائل قد يشرفون التهاب لأفتية الصفرارية أو التهاب الكبد الكحولي أو الخراجات الكبدية، قد تترافق منذ الحالات على عكرة الكريات البيضاء تشاهد قبلوان لاكبوذيها عند المصاب بداء وحيدات الترق الخميس الذي قد يترفل بالقباب كيد حاد، قد يحدث

II. الاختيارات التي تحدد شدة وفعالية الداء الكيدي: TESTS TO DETERMINE THE SEVERITY AND ACTIVITY OF LIVER DISEASE: يمكن لتحاليل مغيرية كيماوية ومعوية سيسفلة ومنشرة بشكل واسع أن تزورننا بمعاومات مهمة عن شدة كلّ من

فرط الصفيحات عند المصابين بنزف هضمي فعال، ونادراً ما يترافق مع كارسينوما الخلية الكبدية.

القصور الكبدي الحاد والمزمن وتزورنا أيضناً بمعلومات تخص إلذار هذه الحالات السويروية. A. الاختيارات الكيماوية الحيوية، تشمل اختيارات وظائف الكبد اللي تطلب عادة ويشكل ووثيني فياس تركيز الوصح ويطوريين المصل، هذه القياسات

مكس حقيقة الحالة الوظيفية للكبد. القد تحدثنا عن استقلاب البيلرويون في الصفحة 31. يعد الألبومين واحداً من اهم ليروتينات التي تحافظ على الضغط الجرمي الدوراني الطبيعي للدم بالإضافة لكونه الحامل الرئيس للمواد ذات الوزن لجوزش للتخفض مثل البيلرويين والهرمونات والأدوية. ينتج الكبد 3-14 غراماً من الألبومين يومياً، ولكن انخفاش التركيز

لمملى للألبومين الملاحظ خلال الأمراض الكبدية يشمل اضطراباً في توزعه بالإضافة إلى نقص معدل تركيبه.

20 B. اختبارات التخشر: . يُصنِّع الكبد معظم عوامل التخشر، وهو بحتاج للفيتامين K لتفعيل العوامل II و VII و IX و X. تـترافق الأذبية

هذه الاختبارات بناء على إجراءات أخرى مثل خزعة الكبد.

التهاب الكبد المناعى الدائس المزمن الغلوبولينات المناعية في المصل.

والجسيمات الصفرية. الغلوبولينات المناعية في المصل.

فيرثين المصل.

لكبدية الشديدة والانسداد الصفراوى المديد (الـذي ينقـص معـدل امتصـاص الفيتـامين K) مـع انخفـاض تركـيز فيبرينوجين المصورة وتطاول زمن البروتروميين. يعتمد زمن البروتروميين على العوامل I و II و V و VII و X. وهو

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

لتخثر المتمدة على الفيتامين K قصيرة (5-72 ساعة). ولذلك يضطرب زمن البروترومبين بشكل سريع نسبياً بعد

يوجد العديد من الفحوص الدموية التي تساعد في كشف السبب المستبطن للمرض الكبدي (انظر الجدول 5). القد تحدثنا عنها في سياق الحديث عن الأمراض الكبدية النوعية. في حالات سريرية معينة بجب تفسير نتائج

تفاعل سلسلة البوليميراز (PCR) لكشف الشذوذ المورش.

قاعل سلسلة اليوليميراز لكشف رنا حمة التهاب الكبد C. الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكبد D (Mgl و IgG).

الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكبد anti-HEV) E).

الأضداد الصلية المرجهة ضد التقدرات (الميتوكوندريا).

الضد الموجه للمستضد اللبي الخاص بعمة النهاب الكبد anti-HBc) B). الضد الموجه للمستضد السطحي لحمة التهاب الكبد (anti-HBs). لضد الموجه للمستضد e لحمة التهاب الكبد anti-Hbe) B). الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكبد C.

العامل المضاد للنبوى المصلى، الأضداد الموجه ضد العضلات المساء والكبد والكلس

الاختبارات

حديد المصل، السعة الرابطة للعديد، الإشباع. سيرولوبلازمين الصل.

الستضد e لحمة النهاب الكبد HbeAg) B). دنا حمة التهاب الكبد HBV-DNA) B).

تركيز النحاس المصلى والبولى والكبدى،

IgM المضاد لحمة التهاب الكبد A. الستضد السطحي لحمة الثماب الكبد B (HbsAg)).

يتطاول عندما يتخفض التركيز المصوري لأيُّ منها لأقل من 30٪ من تركيزه الطبيعي. إن الأعمار النصفية لعوامل

حدوث الأذية الكبدية. وهو يعطى معلومات إنذارية قيمة عند المرضى المصابين بقصور كبدى حاد أو مزمن. إن تطاول

الجدول 5: اسقصاءات سببية نوعية.

داء الصباغ الدموي

التهاب الكبد بالحمة ٨:

التهاب الكبد بالحمة B:

التهاب الكبد بالحمة C

التهاب الكبد بالحمة D

التهاب الكبد بالحمة E

التشمع الصفراوي البدلى

:Jisail!

(هیموکروماتوز):

داء ويئسون:

زمن البروترومبين دليل على أذية كبدية شديدة عند المريض المصاب بمرض كبدى مزمن شريطة أن يعطى فيتامين K (10 ملغ حشن وريدي بطيء) لنفي عوزه كسبب لتطاوله (عوز فيتامين K كسبب لتطاول زمن البروترومبين). يمكن

فرط التخثر أن يسبب خثاراً وريدياً كبدياً وبالتالي يؤدي لتطور متلازمة بود-كياري (انظر الصفحة 98).

C. استقصاءات نوعية سببية:

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي الجدول 6: الشروط اللازمة لإجراء الخزعة الكبدية بأمان. • المريض متعاون، زمن البروترومبين لا يتجاوز في تطاوله 4 ثواني. تعداد الصفيحات بزيد عن 100 × 10 صفيحة/ ل. • يجب نفى انسداد القناة الصفراوية وإنثان الجلد الموضع والداء الرشوى الساد المزمن المتقدم أو الحبن الملحوظ وفقر الدم الشديد ، III. خزعة الكبد LIVER BIOPSY: يمكن لخزعة الكبد أن تحدد شدة الأذية الكبدية وأن تعطى معلومات سببية عن الداء المستبطن. تؤخذ هذه الخزعة بواسطة إبرة تروكوت Trucut أو مينجيني Menghini بالدخول عادة عبر المسافة الوربية تحت التخدير للوضعي. إن الخزعة الكبدية إجراء آمن نسبياً فيما لو روعيت الشروط المذكورة في (الجدول 6). ولكن يجب عدم إجرائها باستخفاف لأن نسبة المواتة الناجمة عنها تعادل 0.05٪ تقريباً. الاختلاط الرئيسي الذي يتلوها هو الألم البطني و/أو الكتفي والنزف. وفي حالات نادرة قد يحدث التهاب بريتوان صفراوي ولاسيما عندما تجري هذه الخزعة لمريض مصاب بانسداد فثناة صفراوية كبيرة. يمكن إجراء الخزعات الكبدية عند المرضى المصابين باضطرابات إرقائية في حال أصلحت هذه الاضطرابات بنقل البلازما الطازجة المجمدة والصفيحات. أو في حال خذت الخزعة عبر الطريق الوداجي أو في حال أخذت عبر الجلد وبالاستعانة بالتصوير بآمواج فوق الصوت ومن

التقييم النسجى للخزعات الكبدية:

أ. التنكس الدهني:

يتم تقييم الخزعات الكبدية نسجياً بشكل أفضل بالمناقشة بين الطبيب السريري والمشرح المرضي، ورغم أن للظاهر التشريحية المرضية للمرض الكبدي تكون عادة مختلفة ومتباينة حيث تحدث مظاهر متعددة مع بعضها

البعض. رغم ذلك يمكن تقسيم الاضطرابات الكبدية نسجياً إلى الكبد الشحمي (التنكس الدهني) والتهاب الكبد رالتشمع. يساعد استخدامُ تلوينات نسجية خاصة أحياناً في تحديد أسباب الاضطرابات الكبديـة. إن المظاهر

السريرية والإنذار الخاصين بهذه التبدلات يعتمدان على العامل المسبِّب المستبطن.

ينجم التنكس الدهني الكبدي (التشحم الكبدي) عن تراكم الشحوم ضمن الخلايا الكبدية، يعتمد نوع الشحم المتراكم على السبب المرضي المستبطن. فعلى سبيل المثال يترافق التشحم الكبدي الكحولي مع زيادة تراكيز تراي صيل الغليسرول الخلوية. إن التشحم الكبدي الخفيف الذي يشمل أقل من 10٪ من الخلايا الكبدية أمر طبيعي. بينما يشاهد التشعم الأكثر شدة في سياق العديد من الاضطرابات. قد يكون التشعم حويصلياً كبرياً حيث توجد كرية شحمية واحدة تملاً الخلية الكبدية وتدفع النواة إلى المحيط، أو يكون حويصلياً صغرياً حيث توجد

للاستئصال وذلك بسبب خطورة حدوث النزف أو انتشار الورم. قد تكون خزعة الكبد المأخوذة بتنظير البطن أو بالعمل الجراحي المفتوح مفيدة في بعض الحالات كحالة تحديد مرحلة اللمفوما.

ئم سد طريق الإبرة بمادة محرضة للتخثر. يجب تجنب إجراء الخزعة عند المريض المصاب بخباثة كبدية قابلة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي حويصلات شحمية صغيرة تعطى الخلية الكيدية منظراً رغوياً وتبقى النواة مركزية (انظر الشكل 6). عند بعض

نادرة يترافق مع هيالين مالوري. هذا التبدل النسجي يُسمى بالتهاب الكيد الشحمي.

كلياً حيث يشاهد بعض التراكب بينهما أحياناً.

الكبدي الحاد. أحياناً تكون الركودة الصفراوية هي المسيطرة.

الجدول 7: أسباب التهاب الكبد الإنتانات الحموية: • الثهاب الكبد بالحمة A.

• التهاب الكبد بالحمة D.

 الحمة الضخمة للخلايا. النيفانات

• التهاب الكبد المناعي الذاتي.

• داء ويلسون،

• الكحول، أسباب متنوعة:

2. التهاب الكبد:

المرضى يحدث التشحم الكبدي الحويصلي الكبري مترافقاً مع ارتشاح بالعدلات وموت الخلية الكبدية وفي حالات

في هذه الحالة يوجد التهاب كبدي يؤدي لتأذي الخلايا الكبدية وموتها لاحقاً. تثلى الأذية الحادة بالشفاء الكامل عادة. ولكن الالتهاب المديد قد يترافق مع التليف وحدوث التشمع. ولقد لخصنا ﴿ (الجدول 7) أشهر سباب الثهاب الكبد. تصنف الصورة النسجية في النهاب الكبد عادة إلى حادة ومزمنة ولكنهما ليستا منفصلتين

التهاب الكبد الحاد: تعتمد إمراضية الثهاب الكبد الحاد على سبب الأذية. إن الأفات الناجمة عن التهاب الكبد الحموي الحاد ومعظم تلك الناجمة عن الأذية الدوائية الحادة متشابهة. تحدث الأذية الخلوية بشكل منتشر في الكبد ولاسيما في المناطق الفصيصية المركزية رغم اختلاف شدتها من فصيص لأخر. تكون الخلايا الكبديـة المتاذية متورمة وحبيبية، بينما تغدو الخلايا الميتة منكمشة وتصطيخ بشدة بأجسام محبة للحمض. تشاهد هذه التغيرات عادة عند المصاب بالحمى الصفراء (أجسام كونسيلمان)، وهي دليل قوى على وجود التهاب كيد حاد، قد ترتشح الفصيصات بخلايا وحيدة النوي (التهاب فصيص). إن كثرة الكريات البيض المتعددة أشكال نوي المترافقة مع التبدل الشحمي الكبدي مظهران لالتهاب الكبد الكحولي أو للانسمام الكبدي بالأميودارون. تكون المسافات البابية متضخمة وتحوى رشاحة مكونة بشكل أساسي من الخلايا وحيدة النوي (التهاب المثلث Triaditis). تترافق الأذية الأكثر شدة مع تخرب هيكلة النسيج الشبكي ولاسيما ذاك الممتد بين الأوردة المركزية والمسافات البابية التي نفدو مشدودة الواحدة إلى الأخرى. تعرف هذه الظاهرة باسم التنخر الكبدي تحت الحاد أو الجسـري. يمكن للأذية الشديدة جداً أن تخرب كامل الفصيصات (تتخر كتلي)، وهي غالباً ما تشكل الآفة المستبطنة للقصور

• التهاب الكبد بالحمة B.

• التهاب الكبد بالحمة E.

عوز خميرة x) واحد أنثى تريبسين.

داء الصباغ الدموى (الهيموكروماتوز).

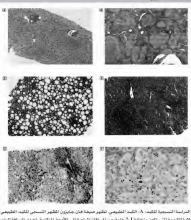
الأدوية: ميتيل دوبا، إيزونيازيد، هائوتان، أميودارون، أدوية عشبية.

• حمة الحلأ البسيط.

• التهاب الكبد بالحمة C.

• حمة إبشتاين - بار،

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي



لشكل 16 الدراسة النسجية لقيده 14 الكيد الطبيعين. تقهر صهفة فان جيارون المقهر النسجي للكيد الطبيعين. تنتشر
مدة الخلاجا الجهيدة التي تكون بخطافة 1.2 طيفية من المساقات إليهية الى الأورة الخروية المساقات اليهية المائية
الصداروية دائل المسهمة الخاصة 1.3 طيفية الشكافية والخيرة اليها بدوحة القيل المهابة المساقات المسهم المناسبة وقراء المرابعة 1.8 الكيد التشجية الكيرة السياحة المساقات المساقا

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي التهاب الكبد المزمن: يتظاهر التهاب الكبد المزمن بارتشاح المسافات البابية بخلايا التهابية وحيدة النوى (انظر

24

لتهاب الكبد بالحمة B.

العقيدي يحدث دون تليف كبدي مرافق. الجدول 8: أسباب التشمع. • أي سبب يُحدث التهاباً كبدياً مزمناً.

التشمع الصفراوي الثانوي (حصيات، تضيفات).

• التشمع الصفراوي البدئي.

• داه ویلسون. عوز خمیرة α- واحد أنتی تربیسین.

لبيني البابي – حول البابي (الصفيحة المحددة) وتتأذى الخلايا الكبدينة حول البابينة وتتشكل (زهبيرات) من الخلايا الكبدية، عندئذ تسمى الحالة بالتهاب الكبد البيني (كانت تسمى سابقاً بالتهاب الكبد المزمن الفعال)،

يترافق التهاب الكبد البيني غائباً مع اذية مثنية مترقية وتليف يؤديان إلى التشمع. يمكن لتلوين الخزعات الكبدية بالصبغات النسجية أو المناعية النسجية الكيماوية أن يساعد في كشف السبب الحقيقي لالتهاب الكبد المزمن مثل

لشائع عندئذ أن يتطور إلى التشمع. ولكن عندما تغزو الخلايا الالتهابية المتن حول البابي ويفقد وضوح السطح

لخصنا في (الجدول 8) الأسباب الشائعة للتشمع الكبدى. إن التبدلات المشاهدة في سياق التشمع تصيب كل لكبد ولكن ليس بالضرورة أن تشمل كل الفصيصات (انظر الشكل 6)، تشمل هذه التغيرات موت الخلايا الكبدية لمترقى والواسع الانتشار المترافق مع الالتهاب والتليف، مما يؤدى لفقد البنية الفصيصية الكبدية الطبيعية، الأمر لذي يؤدي لتشوه السرير الكبدي الوعائي الطبيعي مع تطور مسارب وعائية بابية-جهازية، مع تشكل عقيدات عوضاً عن الفصيصات نتيجة تكاثر الخلايا الكبدية الناجية. إن تطور التشمع تدريجي ومترق، ولاحضاً تصبح مناظر الأكباد المتشمعة مختلفة جداً فيما بينها مما يؤدي للحد من فائدة التصنيفات التشريحية، يشمل التصنيف لحالي التشمع الصغير العقيدات الذي بتظاهر بوجود حواجز منتظمة من النسيج الضام وبوجود العقيدات لتجددية التي يقارب قياس الواحدة منها قياس الفصيصات الأصلية (قطرهـ ١ ملـم)، وباشـتمال الأذيـة لكـل نصيص كبدي. الصنف الثاني من التشمع هو التشمع الكبير العقيدات الذي يتميز بأن حواجز النسيج الضام تختلف في تخانتها. وتظهر العقيدات اختلافات ملعوظة في قياساتها حيث تحوي الكبيرة منها فصيصات طبيعية من الناحية النسجية. يميل التشمع الصغير العقيدات لأن يتطور تدريجياً إلى الشكل الكبير العقيدات، وتشاهد عادة أشكال مختلطة متوسطة. يتباين التشمع الكبدي نسجياً بين تليف كبدي خلقي وتحول عقيدي جزئي. في لحالة الأولى يحدث تليف واسع بغياب أذية الخلايا الكبدية والتجدد العقيدي. أما في الحالة الثانية فإن التجدد

• الكحول.

داء الصباغ الدموى.

التليف الكيسى.

التهاب الأقنية الصفراوية البدئي المعلب.

السنمر) ويترافق مع بنية فصيصية طبيعية. في هذه الجالة نصنف الالثهاب المزمن على أنه خفيف ومن غير

لشكل 6). وعندما يقتصر هذا الارتشاح على المسافة البابية (الحالة التي كانت تعرف سابقاً بالتهاب الكبد المزمن

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الحدول 9: الاستقصاءات الخاصة باختلاطات التشمع الكيدي.

25

الاستقصاءات January VI الاستقصاءات اللازمة لكشف الأسباب الستبطنة. الاعتلال الدماغي الكبدي: اختيارات الحالة النفسية. تخطيط دماغ كهربي (EEG). الكمونات المثارة الحسية. تنظير هضمي علوي. ارتضاع التوتر الماسي: تصوير هضمي علوي ظليل بالباريوم (بلعة ووجبة).

تصوير بأمواج فوق الصوت للكبد، تصوير طبقي محوسب للبطن. قياس الضغط الإسفيني الوريدي الكبدي. تصوير الأوردة الكبدية الظليل. رشف عينة من سائل الحبن لفحصها (تركيز البروتين. تعداد الكريات البيض، النزرع الحرثومي، الفحص الخلوي). تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت،

تنظير البطن. .. ladt blad لقصور الكلوى: تصوير الكلى بأمواج فوق الصوت، تسجيل فياسات الضغط الوريدي المركزي.

خزعة الكلية. α- فيتوبروتان. كارسينوما الخلية الكيدية:

تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت. تصوير مقطعي محوسب للنظراء

> تصوير ظليل للأوعية الكبدية. تنظير البطن.

٧. تحديد الأفات البنيوية ضمن الكبد (التقنيات التصويرية):

IDENTIFICATION OF STRUCTURAL LESIONS WITHIN THE LIVER

(IMAGING TECHNIQUES):

يمكن استخدام العديد من تقنيات التصوير المتكاملة لكشف موضع الأفات البنيوية الموجودة في الكبد والشجرة الصفراوية ولتحديد طبيعتها العامة. يحتاج التصوير بأمواج فوق الصوت ليد خبيرة لإجرائه بنجاح حيث أنه أمن وغير مزعج للمريض. أشبع استخدامين له ٤ هذا المجال هما كشف الحصيات الصفراوية (انظر الشكل 7) والانسداد الصفراوي، سيتخدم التصوير بأمواج فوق الصوت غالباً كجزء من التقييم الأولى للمرضى المسايين بداء

كيدي وذلك بقصد تحديد الاستقصاءات اللاحقة المطلوبة، على كل حال من الصعب غالباً أن تتمكن يواسطته من

كشف الأمراض المنتبة المنتشرة، ولحد أبعد من ذلك نحد أنه من الصعب أيضاً كشف الآفات البؤرية بواسطته (مثل الأورام أو النقائل) مالم يزيد قطر الواحدة منها عن 2 سم وتتمتع بميزات صدوية مختلفة بشكل كاف عن تلك الخاصة بالنسيج الكندي الطبيعي الذي تحيط يها، وإن استحداث التصوير بيامواج فوق الصوت الدوبليري الملون سمح بدراسة الجربان الدموي ضمن الشربان الكندي والوريد الباب والأوردة الكندية، يؤمن التصوير بأمواج فوق الصوت عبر التنظير الباطني أو تنظير البطن. يؤمن الحصول على صور شديدة التمايز لكل من المعتُكلة والشجرة الصفراوية والكبد، يمكن استخدام التصوير المقطعي المحوسب لتحقيق نفس أهداف التصوير بأمواج فوق الصوت،

ولكنها أقدر منه على كشف الآفات البؤرية الأصغر الموجودة في الكبد ولاسيما عندما يشرك مع حقن وسيط



(انظر الشكل 27).

بمكن إجراء تصوير الأقنية الصفراوية بواسطة التنظير الباطني (تصوير الأقنية الصفراوية والمعثكلية

التنظيري بالطريق الراجع. ERCP) أو بالطريق عبر الجلد (تصوير الأفنية الصفراوية عبر الكبد عن طريق الجلد. PTC) (انظر الشكل 8). لا تسمح الطريقية الأخيرة بكشف مجيل فياتر أو القنياة المعتكليية. تسمح كبلا

الطريقتين باحراء بعض التداخلات العلاجية مثل إدخال قوالب صفراوية عبر التضيقات السيرطانية الموجودة

ضمن القناة الصفراوية. يزداد حالياً استخدام التصوير بالرئين المغناطيسي لاستقصاء الأمراض الكبدية وأمراض الشجرة الصفراوية.

إن تصوير الأقنية الصفراوية والمُعثكلية بواسطة الرئين المغناطيسي (MRCP) جيد مثل ERCP في قدرته على إظهار الشجرة الصفراوية وهو أقل بضعاً، ولكنه لا يسمح بإجراء تداخل علاجي ما (انظر الشكل 9). إن تصوير الشريان الكبدى مفيد بشكل خاص لتحديد الآفات الكبدية البؤرية ولاسيما الأورام الكبدية الأولية والثانوية. وهو ضروري من أجل وضع خطة مناسبة للجراحة الكبدية. نادراً ما يجري التصوير الوريدي الكبدي البابي الظليل، ولكن تصوير الأوردة الكيدية ضروري عند المرضى الذين يُشْكُ بأنهم مصابون بمثلازمة -بود-كياري

النظير المشع. نادراً ما تجرى هذه الاستقصاءات حالياً لكشف أو متابعة الأمراض الكبدية.

حالياً نادراً ما يجرى تصوير البطن البسيط أو تصوير الحويصل الصفراوي الفموي أو تصوير الكبد بقبط



. الشكل 9: تصوير الأفتية الصفراوية والمتكلة بالرئين الفناطيس (MRCP) يظهر وجود كارسينوما الفتية صفراوية ليّ النهاية القاصية للشاة الصفراوية التشركة (السهم) إن الشاة الصفراوية الشركة الدانية مترسمة وكن الفائة المتكلية طبيعية.

قضايا عند السنين:

تفسير نتائح اختبارات وطائف الكبد:

- يتزافق التقدم في العمر مع نقص في قد الكبد والخفاض في معدل الجريان الدموي الكبدي.
- المسئون أكثر أهية للإصابة بالسمية الكيدية الدواثية، بسبب (جزئياً) زيادة تعرضهم للأدوية، وإن حوالي ثلث حالات
 التهاب الكند الحاد عند المنتئ محوضة دواثياً.
 - التهاب الخبد الحاد عند المسترن محرضه دوانيا.
 لا يترافق التقدم بالسن مع تبدلات ملحوظة سريرياً في نتائج اختيارات وظائف الكبد.
- إن التبدلات العابرة الطفيفة الطارنة على اختبارات وظائف الكبد ليست غير شائعة خلال الأمراض الخمجية الحادة
 أه قصور القلب عند السندن.
 - إن الاضطرابات المستمرة في اختبارات وظائف الكبد عند المسنين علامة على احتمال وجود مرض كبدي لدبهم.

يكون غير موجود أحياناً.

يؤدي المرض الكبدي إلى ظهور طيف واسع من المظاهر السريرية. يعد اليرقان المظهر الرئيس للداء الكبدي

الكبدي المزمن لظهور أعراض وعلامات ناجمة عن أذية الكبد نفسه وأخرى تالية لارتضاع التوتر البابي. ينجم

احتباس السوائل (الحبن والوذمة) والاعتلال الدماغي الكبدي بشكل رئيسي عن اتحاد هاتين الحدثيتين، وهما

مظهران من مظاهر القصور الكبدي المزمن (أو انكسار المعاوضة الكبدية). المظر الرئيس لارتفاع التوتر البابي هـو النزف من الدوالي المريثية المعدية أو الناجم عن الاعتلال المعدي. في معظم البلدان نجد أن أشيع سبب لارتضاع التوتر البابي هو تشمع الكبد، ورغم أن المرض الكبدي المستبطن يكون متقدماً عندئذ فقد يوجد قصور كبدي أو

اختبارات وظائف الكيد الشاذة اللاأعراضية "ASYMPTOMATIC" ABNORMAL LIVER FUNCTION TESTS إن توافر الأجهزة المخبرية الآلية وشيوع التأمين على الصحبة وانتشار إجبراء اختبارات مسح عند الناس الأصحاء. إن كل ما سبق قد أدى إلى زيادة حالات الحصول على اختبارات كبدينة مخبرية غير طبيعية عند أشخاص لا أعراضيين. بينما نجد أن الاختبارات الكبدية غير الطبيعية قد تشير لوجود مرض كبدي مستبطن شديد فإنه من المهم أن نعلم أن المرض الكبدي المزمن قد يترافق مع اختبارات كبدية طبيعية حيث أن 10٪ تقريباً

إن استقصاء المريض الذي لديه اختبارات كبدية غير طبيعية ببدأ عادة بأخذ القصة المرضية وبإجراء الفحص السريري. إن الأعراض اللانوعية مثل التعب والضعف شائعة عند المرضى المصابين بمرض كبدي مزمن. يجب البحث عن المظاهر السريرية لكلِّ من اليرقان والحكة والحبن والنزف الهضمي والاعتلال الدماغي الكبدي. يجب أن يُسأل المريض عن تناوله للكحول وعن تعرضه سابقاً للأدوية بما فيها تلك التي تؤخذ دون وصفة وغير القانونية يجب خلال الفحص السريري التركيز بشكل نوعي على وجود أو غياب المظاهر الجلدية للمرض الكبدي المزمن مثل الحمامي الراحية وتوسع الأوعية الشعرية العنكبوتي وبقية المظاهر الجلدية. قد يظهر فحص البطن وجود ضخامة كبدية طحالية والحبن. يجب البحث عن مظاهر الاعتبلال الدماغي الكبدي مثل الرعاش الخافق (اللاثباتية)، واللاأدائية البنيوية، يسمح قياس طول ووزن المريض بحساب منسوب كتلة الجسم BMI. غالباً ما يكون هؤلاء المرضى لا أعراضيين حقيقة أو على أشد تقدير يعانون من الأعراض اللانوعية الموصوفة سابقاً. هذه الحالة غدت أكثر شيوعاً في المارسة السريرية ويعد الكبد الشحمى الناجم عن البدانة واحداً من أشيع أسبابها. إن نموذج اضطراب الفحوص المخبرية الكبدية قد يشير لاضطراب نوعي (انظر الصفحة 19). يشاهد ارتفاع تركيز البيليروبين المعزول في داء جلبرت (انظر لاحقاً). بحدث ارتفاع ملحوظ في تركيز الفوسفاتاز

من مرضى التشمع كشفوا بشكل غير متوقع خلال فتح البطن أو خلال تشريح الجثة.

أعراض نفسية عصبية (اعتلال دماغي) تميز حالة نادرة هي القصور الكبدى الحاد أو الخاطف. يـؤدي الـداء

الحاد، وهو يترافق عادة مع المظاهر الجهازية للمرض الحاد، قد يؤدي الداء الكبدي الحاد الشديد إلى ظهور

MAJOR MANIFESTATIONS OF LIVER DISEASE

المظاهر الرنيسة للأمراض الكبدية

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

JAUNDICE.

القلوية وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز في سياق الاضطرابات الركودية مثل التشمع الصفراوي البدئي والتهاب الأفنية الصفراوية المصلب البدئي أو في حالة الحصيات الصفراوية يحدث ارتفاع معزول في تركيز غاما-غلوتاميل

ترانسفيراز في حالة سوء استخدام الكحول وفي بعض أشكال تناول الأدوية (انظر الجدول 4). تشير الزيادة

سجل ارتفاع في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين عند 4.2-8.8٪ من الأشخاص الأصحاء المتبرعين بالدم وعند

منسوب كثلة الجسم ويجب إجراء اختبارات مصلية نوعية. يجب إجراء كل ذلك لأنه سيؤدي إلى تحديد السبب

عادة دون الحاجة لإجراء خزعة كبدية التي نادراً ما تكون ضرورية أو مساعدة في استقصاء مثل هؤلاء المرضى،

بشكل عفوى، وفي 33٪ الأخرى يزول هذا الارتفاع عفوياً أيضاً ولكنه ينكس لاحقاً. في 33٪ الثالثية يبقى هنذا

0.5٪ من المتطوعين في الجيش الأمريكي. في حوالي 33٪ من الحالات يزول ارتفاع تراكيز الخمائر الناقلة للأمين

المسيطرة في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين إلى التهاب الكبد الذي قد يكون ناجماً عن العديد من الأسباب (انظر

اليرقان هو اصفرار الجلد والصلبة والأغشية المخاطية نتيجة ارتضاع تركيز البيلروبين في سوائل الجمسم. يكشف اليرقان سريرياً عندما يزيد تركيز البيلروبين المسلى عن 50 ميكرومول/ليتر (3 ملغ/ 100 مل). ولكن ذلك يعتمد غالباً على نوعية الإضاءة المحيطة بالمريض. تتلون الأنسجة الداخلية وسواتل الجسم بالأصفر باستثثاء الدماغ لأن البيلزوبين لا يعبر الحباجز الوعبائي الدماغي إلا في فترة حديث الـولادة. لخصنا في (الجـدول 10)

الارتفاع موجوداً. في الحالتين الأخيرتين يجب أخذ قصة مرضية دقيقة عن تناول المريض للكحول ويجب حساب

الأليات التي تسبب اليرقان. الجدول 10: الالبات التي تؤدي لحدوث البرقان.

> زيادة إنتاج البيلروبين: • انحلال الدم. اضطراب إطراح البيلروبين: فرما بيارويين الدم الخلقي اللاانحلالي: • مثلازمة جيلبرت، متلازمة كرينلر - نجار نمط ا و ١١. متلازمة دوبين-جونسون. مثلازمة روتور. يرقان خلوي كبدي: • الداء الكبدى المثنى الحاد، الداء الكبدي المثنى المزمن. الركودة الصفراوية.

اليرقان

الجدول 3، والجدول 7).

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

ليوروبيلين (صفراوين البول).

المصابين بداء كبدى. A. المظاهر السريرية:

B. الاستقصاءات:

I. اليرقان الانحلالي HAEMOLYTIC JAUNDICE:

تدرك البروتينات الأخرى الحاوية على الهيم مثل الغلوبولين العضلى أو الخمائر السيتوكرومية.

• توليد الكريات الحمر غير المجدي.

استقلاب البيلرويين:

الإضافية لاستقلاب البيلروبين في (الشكل 10). يتحول البيلروبين غير المقترن إلى البيلروبين المقترن بواسطة خميرة الغاوكورونيل ترانسفيراز الموجودة ضمن الشبكة الهيولية الباطئة حيث يصبح البيلروبين أحادي أو ثنائى الغلوكورونيد. إن البيلروبين المقترن ذواب في الماء، وهو يطرح إلى الصفراء بواسطة نواقل خاصة موجودة على

أغشية الخلايا الكبدية. يستقلب البيلروبين المقترن بواسطة الجراثيم الكولونية ليشكل مركب ستيركوبيلينوجين (مولد صفراوين البراز) الذي قد يتعرض للأكسدة متحولاً لمركب ستيركوبيلين (صفراوين البراز)، وبعد ذلك يطرح هذان المركبان مع البراز. تمتص كمية ضئيلة من ستيركوبيلينوجين (4 ملغ/اليوم) عبر المعي ليمر ضمن الكبد ومن ثم يُطرح في البول حيث يعرف عندئذ باسم يوروبيلينوجين (مولد صفراوين البول) الذي يتأكسد لاحشأ متحولاً

ينجم هذا الشكل من اليرقان عن زيادة تخرب الكريات الحمر أو طلائعها في نقى العظم الأمر الذي يؤدي لزيادة إنتاج البيلروبين. يكون اليرفان الانحلالي خفيضاً في العادة لأن الكبد السليم يستطيع أن يطرح سنة أمثال الكمية الطبيعية التي بطرحها في العادة قبل أن يتراكم البيلروبين غير المقترن في البلازما، ولكن هذه القاعدة ليست صحيحة عند الوليد الذي تكون الآلية الكبدية الخاصة بنقل البيلروبين لديه غير ناضجة. أو عند المرضى

غالباً لا يلاحظ وجود علامات دالة على داء كبدي مزمن باستثناء اليرقان. تؤدي زيادة إطراح البيلروبين وبالتالي زيادة إطراح ستيركوبيلينوجين إلى أن يبقى لون البراز طبيعياً أو يصبح غامقاً. وتؤدي زيادة إطراح مركب يوروبيلينوجين إلى اغمقاق لون البول نتيجة تشكل اليوروبيلين بشكل مضرط. عادة ما يكون المريض شاحباً بسبب إصابته بفقر الدم وتكون لديه ضخامة طحالية بسبب زيادة فعالية النسيج الشبكي البطاني.

عادة يكون تركيز بيلروبين البلازما اقل من 100 ميكرو مول/ليتر (6 ملغ/ 100 مل) وتكون بقية اختبارات وظائف الكبد طبيعية. لا يوجد فرط بيلروبين في البول لأن فرط بيلروبين الدم ناجم بشكل رئيسي عن الشكل غير

المقترن. قد يظهر تعداد الدم وفحص اللطاخة دلائل على وجود فقر دم انحلالي.

المقترن ويتميز بأنه غير ذواب في الماء ولا يطرح مع البول وهو يرتبط مع الألبومين. وضحنا الخطوات

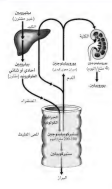
منه. ذكرنا في (الجدول 11) مصادر البيلروبين غير المقترن. إن معظم البيلروبين المتواجد في الدم من الشكل غير

ينجم البيلروبين غير المقترن (425-510 ميلي مول أو 250-300 ملغ يومياً) عن تدرك الهيم بعد انتزاع الحديد

31

• تغرب الخضاب،

الجدول 11: مصادر البيلروبين غير المقترن.



الشكل 10: سبل إطراح البيلروبين.

II. فرط بيلروبين الدم الخلقي اللاانحلالي:

CONGENITAL NON-HAEMOLYTIC HYPERBILIRUBINAEMIA:

ان مثلارة جيليرت هي الشكل الوحيد الشائع من خالات فرها بيلزويين الدم الخلقي اللااتحلالي، وإن كل الشكال الأخرى الروجه أن انظر الجيدل 2) ، شبيت العالات اثنائية من مثلارتية جيليرت إلى وجود فلمؤم لم الجزء الفعل الخميرة PDU - فلكوروزيل تراسفيراز الأمر الذي يؤدي للقمين فعاليتها، مما يؤدي يموره إلى الخفاض مسل اقدار الميلوبين الذي يتراكم في الدم على شكل بيلوبين فير مثنون برتم تركيز البيلوبين فير

اللقترن خلال الصيام ويتخفض خلال الملاح بمحضر فينوبارييتال (يمكن استخدام هـدّه الاستجابة لحضر هينوبارييتال كاختيار مثبت للتشخيص في الحلالات المعينة) ، يكون شرط بيلروبين السم خفيفاً (أقل من 100 ميكرومول/ليتر)، وتكون اختيارات وظائف الكبد والخزعة الكبية فيبييتي إن إنشار هذه الحالة ممثار لا تحتاج

للعلاج. وأهميتها السريرية تأتي فقط من احتمال أنها قد تقنع وتخفي مرضاً كبدياً آخر أكثر خطورة.

الجدول 12: فرط بيلروبين الدم الخلقي اللاانحلالي. المظاهر السريرية/ العلاج الاضطراب المتلازمة الوراثة

33

منوت سنسريع بغنند السولادة

فرط بيلروبين الدم غير المقترن: يرقان خفيف ولاسيما خلال انخشاض معدل فعالية خميرة غلوكورونيل مثلازمة جيلبرت: جسمية قاهرة. فترة الصيام. ترانسفيراز. لاحاحة للملاح انخفاض معدل قبط البيلروبين.

> مثلازمة كريغلر نجار: غياب خميرة غلوكورونيل ترانسفيراز، حسمية صاغرة. I dayil

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

(يرقان نووي)، نقص شديد في فعالية خميرة غلوكورونيل النوحك ال يظهر في مرحلة ما بعد جسمية قاهرة. الهلادة. ترانسفيراز. يعالج بمحضر فيتوباربيشال أو بالأشعة فوق البنفسجية

فرط بيلروبين الدم المقترن: متلازمة دوبين-

أو يزرع الكيد. اليرقان خفيف. نقص إطراح الصواعد (Anions) العضوية بما جسمية صاغرة. لا حاحة للملاح فيها البيلرويين عبر القنيوات. جونسون: انخفاض معدل فبط البيلروبين وانخفاض جسمية قاهرة.

اليرقان خفيف. مثلازمة روتور: لاحاجة للعلاج معدل الارتباط داخل الكيدي. III . اليرقان الخلوي الكبدي HEPATOCELLULAR JAUNDICE:

ينجم هذا النوع من اليرقان عن عجز الكبد عن نقل البيلروبين إلى الصفراء نتيجة مرض كبدي مثنى. إن نقل البيلروبين عبر الخلايا الكبدية قد يختل عند أية نقطة بين قبط البيلروبين غير المقترن إلى داخل الخلايا ونقل البيلروبين المقترن إلى القنيوات، بالإضافة لذلك فإنه يمكن لتورم الخلايا والوذمة الناجمة عن المرض نفسه أن

يسببا انسداد القنيوات الصفراوية. في هذا النوع من اليرقان يرتفع التركيز المصلي لكلِّ من البيلروبين المقترن وغير المقترن ربما بسبب اختلاف المرحلة التي عندها يضطرب نقل البيلروبين. تختلف شدة اليرقان والمظاهر السريرية

والاستقصاءات المقترحة والخطط العلاجية المناسبة حسب السبب المستبطن.

IV. اليرقان الركودي CHOLESTATIC JAUNDICE:

يميل اليرقان الركودي غير المعالج إلى الترقي حيث يصبح أكثر وأكثر شدة لأن البيلروبين المقترن غير قادر على دخول القنيوات الصفراوية وبالتالي يعود ليدخل إلى الدم. وأيضاً بسبب العجز عن تصفية البيلروبين غير المقترن الذي وصل إلى الخلايا الكبدية.

ذكرنا في (الجدول 13) أسباب اليرقان الركودي. قد تنجم الركودة عن عجز الخلايا الكبدية عن إحداث جريان

صفراوي أو عن انسداد الجريان الصفراوي ضمن الأقنية الصفراوية في المسافات البابية أو عن انسداد الجريان الصفراوي في الأفنية الصفراوية خارج الكبدية بين باب الكبد ومجل فاتر. قد نؤثر أسباب الركودة عند أكثر من

واحد من تلك المستويات. إن الأسباب المقتصرة على الأفتية الصفراوية خارج الكبدية قد تشفى بالعلاج الجراحي.

B. المظاهر السريرية:

تشمل المظاهر السريرية لليرقان الركودي تلك الناجمة عن الركودة نفسها وأخرى ناجمة عن تطور الخمج

(التهاب الأقنية الصفراوية) التالي للانسداد الصفراوي (انظر الجدول 14). قد تشير المظاهر السريرية الأخرى

للسبب المحتمل للحالة (أنظر الجدول 15)، ولقد ناقشناها بتفصيل أكبر في الفقرات ذات الصلة. هذا مع العلم أنه

لا يوجد مظهر سريري واسم لسبب معين، ولكن بعض المظاهر تحدث في أمراض معينة أكثر من حدوثها في أمراض

C . الاستقصاءات:

تحدد القصة المرضية والفحص السريري الاستقصاءات التي يستطب إجراؤها عند كل مريض على حدة، عادة

تظهر الفحوص المخبرية ارتفاع تراكيز الفوسفاتاز القلوية وخميرة غاما غلوتاميل ترانسفيراز بشكل أكبر من ارتفاع

تراكيز الخمائر الناقلة للأمين. ويجرى التصوير بأمواج فوق الصوت لكشف أي توسع صفراوي. ولقد أظهرنا

الاستقصاء اللاحق اللازم للتشخيص في (الشكل 5).

الجدول 13: أسباب اليرقان الركودي.

اسباب داخلية كبدية:

- الانتانات الحرثومية الشديدة. التشمع الصفراوي البدئي.
 - التهاب الأقنية الصفراوية البدثي. بعد العمل الجراحي.
 - لفوما هودجكن. · الكحول.
 - الحمل،
 - الركودة الصفراوية الناكسة مجهولة السبب.

- كارسينوما ثانوية. • التليف الكيسى.

• الأدوية.

• التهاب الكبد الحموى. • التهاب الكبد المناعي الذاتي اسباب خارج كيدية: • تحصى القناة الصفراوية الجامعة. • كارسينوما: حليمة فاتر. المعثكلة، القناة الصفراوية.

- الأخماج الطفيلية.
- التضيقات الصفراوية الرضية.

35

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

مواضع لاحقة.

30 الجدول 14: المظاهر السريرية عِنْ اليرقان الركودي. الركودة الصفراوية: مظاهر باكرة:

• شحوب لون البراز. • برقان،

• حكة. • اغمقاق البول. مظاهر متأخرة:

 اللوبحات الصفراء والصفرومات. • سوء الامتصاص.

- نقص الوزن، - إسهال دهني،

- تلين العظام، - الأهبة للنزف.

التهاب الأفتية الصنراوية: ه الم

• خراجات كبدية رعدات.

الجدول 15: المظاهر السريرية التي تشير للسبب المستبطن للبرقان الركودي.* المظهر السريري

يرقان: ثابت أو متزايد. كارسينوما.

حصية، تضيق. التهاب المعثكلة، كيسة القناة الجامعة. متذبذب (متموج)،

حصية. التهاب المعثكلة، كيسة القناة الجامعة الم بطني. حصية، تضيق، كيسة القناة الجامعة.

التهاب أقتية صفراوية. حصية، تضيق. ندبة بطنية.

كارسينوما كبدية.

ضخامة كبدية غير منتظمة.

كارسينوما تحت مستوى القناة الكيسية (المعثكلة عادة).

حويصل صفراوي مجسوس.

كارسينوما، التهاب المعثكلة (كيسة). كيسة القناة الجامعة. كتلة بطنية. دم خضي في البراز. ورم حليمي.

" إن كل واحد من الأمراض التي ذكرت هنا يمكن له أن يعطى أي ك المشاهر السريرية المذكورة، ولكن ذكرنا مقابل كل مظهر سريري أشهر الأسباب اثتى قد تحدثه.

الأشكال غير الشائعة من الركودة الصفراوية:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

ACUTE (FULMINANT) HEPATIC FAILURE

1. الركودة الصفراوية خلال الحمل: ربما تنجم عن أهبة وراثية عند الخلايا الكبدية للمريضة تجاه تأثير الأستروجينات، وقد تتحرض أيضاً بتناول

الإنذار على المدى الطويلة جيد.

القصور الكبدي الحاد (الخاطف)

A. السببيات:

حبوب منع الحمل. تكون الحكة هي العرض المسيطر ويحدث اليرقان عند حوالي نصف المرضى. دائماً (بشكل

2. الركودة الصفراوية داخل الكبدية الناكسة السليمة:

غالب) تبدأ الحكة خلال الثلث الثالث من الحمل وتهجع بعد مرور أسبوعين على الولادة. تعاني بعض المريضات من الإسهال الدهنبي. يمكن إزالة الحكة بمحضر كوليسترامين (انظر الصفحة 95). تزداد خطورة الـولادة البـاكرة

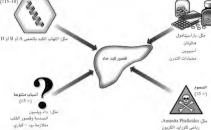
وخطورة حدوث تألم الجنين خلال الولادة والإملاس. إن المراقبة التوليدية خلال الثلث الثالث من الحمل ضرورية جداً، ويمكن للعلاج بمحضر أورسو دي أوكسي كوليك أن ينقص نسبة حدوث الاختلاطات الجنينية.

هي حالة نادرة تتظاهر بنوب من الركودة الصفراوية التي تدوم من 1-6 أشهر، تبدأ بمرحلة اليفع أو بمراحل البلوغ الأولى. ربما تكون العوامل المورثية مهمة حيث أنه قد يصاب أكثر من شخص بنفس العائلة بها، تبدأ النوبة بحدوث الحكة أولاً ثم يتلوها ظهور يرقان غير مؤلم الحقاً. تظهر اختبارات وظائف الكبد النموذج الركودي. وتظهر خزعة الكبد الركودة خلال الهجمة وتكون طبيعية بين الهجمات. يجب إعطاء العلاج المناسب لإزالة الحكة، إن

إن القصور الكبدي الحاد أو الخاطف متلازمة نادرة تتميز بظهور اعتلال دماغي كبدي (يتميز بتبدلات عقلية تترقى من حالة تخليط إلى ذهول فسبات) ناجم عن تدهور سريع وشديد في الوظيفة الكبدية. تُعرّف هذه المتلازمة أيضاً بأنها تحدث خلال 8 أسابيع من بدء المرض المحرض بغياب الدلائل على وجود مرض كبدي سابق. وذلك بقصد تمييزها عن حالات الاعتلال الدماغي الكبدي الذي ينجم عن تدهور المرض الكبدي المزمن.

يمكن لأي سبب يؤدي لأذية كبدية أن يُحدث هذه المتلازمة بافتراض أن شدته كانت كافية لذلك (انظر الشكل [1]. يعد التهاب الكبد الحموي الحداد أشبع سبب لهذه الحالنة في العالم. وبالمقابل يعد الانسمام بمحضر باراسيتامول السبب الأكثر تواتراً في المملكة المتحدة. ويمكن في حالات أخرى أن يحدث القصور الكبدي الخاطف نتيجة تناول أدوية أخرى أو نتيجة الانسمام بفطر Amanita Phalloides (المشروم) أو يحدث خلال الحمل أو في سياق دا، ويلسون أو بعد الإصابة بالصدمة. وفي حالات نادرة يحدث نتيجة مرض كبدى خبيث شديد.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي الأدونة



التشحم الكبدي الحاد الحملي الشكل 11: أسباب القصور الكيدي الحاد بلا الملكة المتحدة. تختلف النسبة المتوية للعوامل السببة المختلفة حسب المنطقة الجغرافية.

داء البريميات التحيقة

B . الأمراضيات: ع الحالات التقليدية بحدث موت خلوي (بما في ذلك الخلايا الكبدية المتنية) يكشف بشكل رئيسي بالمظهر الشكليائي والذي يحدث بآلية الموت الخلوي المبرمج Apoptosis أو التنخر. يسبب الموت الخلوي المبرمج انكماش

الخلايا وتكثف النوى والهيولي مع حدوث تشدف خلوى إلى أجسام مرتبطة بالغشاء الخلوي Apoptotic Bodies تبتلع من قبل الخلايا المحيطة المتنبة والمناعية. تحافظ الخلايا على سلامة أغشيتها خلال عملية الموت الخلوي

المبرمج ولذلك تكون شدة الالتهاب خفيفة. وبالمقابل يؤدي تنخر الخلايا إلى تورمها وتمزق أغشيتها البلاسمية، الأمر الـذي يـؤدي لتحـرر المحتويـات السيتوبلاسمية الذي بدوره يحرض استجابة التهابية في الخلايا المحيطة. يمكن تحريض الموت الخلوي المبرمج

للخلايا الكبدية بسبل متواسطة بالمستقبل (مثل عامل التنخر الورمس، TRIL . Fas) أو بسبل ميتوكوندرية (مثل الشدة الخلوية ووسائط الأوكسجين الارتكاسي) الأمر الذي يؤدي لتفعيل خماثر كاسباز السيتوبلازمية. توجد هذه الأنزيمات الحالة للبروتين كطلائع أنزيمية خاملة ولكنها تتفعل خلال الموت الخلوى المبرمج وتحرض تخرباً خلوياً ومظاهر نسجية عائدة للموت الخلوي المبرمج. وبالمقابل فإن محرضات النتخر تودي لأذية ميتوكوندرية واسعة وانخفاض في تراكيز أدينوزين ثلاثي الفوسفات الخلوي (ATP) (إن الـATP ضروري لعملية الموت الخلوي

C. المظاهر السريرية:

المريض بألم مراقي أيمن.

سياق الحديث عن التدبير.

الدرجة السريرية

الدرجة الأولى:

الدرجة الثانية:

الدرجة الثالثة:

الدرجة الرابعة:

الجدول 16: الدرجات السريرية لاعتلال الدماغ الكبدي.

العلامات السربرية

ضعف التركيز، تلعثم الكلام، بطء التفكير، اضطراب نظم النوم.

مصاب بالتعاس ولكته يثنيه بسهولة، سلوك عدواني نوبي، وسن.

تخليط ملحوظ، نعاس. ناثم ولكنه يستجيب للألم وللتنبيه الصوتي. عدم توجه صريح.

المريض لا يستجيب للتنبيه الصوتي، ويستجيب للتنبيه المؤلم وقد لا يستجيب، المريض غير واع،

0

على كل حال فإن التقسيم الدفيق والصارم لأنماط الموت الخلوي إلى تنخري أو مبرمج لم يعد مقبولاً كثيراً

حالياً. يمكن للعديد من أنماط التنبيه المؤذي أن يؤدي لكلا الشكلين من أشكال الموت الخلوي. رغم أن الخزعة

الكبدية تكون غالباً مضاد استطباب بسبب اعتلال التخثر الشديد فإن زرع الكبد سمح بفحص النسيج الكبدي من المريض المصاب بالقصور الكبدي الحاد. أظهرت هذه الدراسات أن المظاهر النسجية والمجهرية (الملاحظة بالمجهر

الإلكتروني) لكل من النتخر والموت الخلوي المبرمج للخلايا الكبدية تحدث عند المرضى المصابين بقصور كبدي

حاد، ولقد اتهم تفعيل سبيلي الموت الخلوي المبرمج المستقبلي والميتوكوندري، اتهم كسبب للقصور الكبدي الحاد المحرض بفرط جرعة محضر باراسيتامول أو بالتهاب الكبد الحموي أو بداء ويلسون أو بأسباب أخرى.

إن الاضطراب الدماغي (اعتلال دماغي كبدي) هو المظهر الرئيسي للقصور الكبدي الحاد، ولكن في المراحل الباكرة قد يكون خفيفاً ونوبياً. إن المظاهر السريرية الأولية تكون في الغالب مخاتلة وهي تشمل نقص القدرة على الانتباه والتركيز الذى يترقى إلى اضطرابات سلوكية مثل التململ والهياج والهوس حتى الوصــول إلـى النعـاس فالسبات (انظر الجدول 16). كذلك قد يحدث تخليط وعدم توجه وانقلاب نظم النوم وتلعثم الكلام والتشاؤب والفواق والاختلاجات، إن الرعاش الخافق (الكبدي) (اللاثباتية) الذي يصيب اليدين المبسوطتين مميز لهذه الحالة ولكنه قد يكون غائباً. يمكن للوذمة الدماغية أن تسبب ارتفاع التوتر داخل القحف الذي يؤدي بدوره لارتكاس الحدقتين بشكل متباين أو غير طبيعي ولتثبتهما ولنوب ارتضاع توتر شرياني وبطء القلب، وضرط التهوية والتعرق الشديد والرمع العضلي الموضع أو المعمم ونوب اختلاجية بؤرية أو وضعية فصل المخ. إن وذمـة الحليمـة نـادرة الحدوث وهي علامة متأخرة. تشمل الأعراض العامة كلاً من الضعف والغثيان. والإقياء. ﴿ بعض الحالات يصاب

يظهر الفحص السريري وجود اليرقان الذي يتطور بسرعة ويكون شديداً عند المريض الذي يموت لاحشاً. لا يشاهد اليرقان في متلازمة راي. وأحياناً يحدث الموت في بقية أسباب القصور الكبدي الحاد قبل تطور اليرقان. قد يكون النتن الكبدي موجوداً. قد يكون الكبد متضخماً في البداية ولكنه لاحقاً يغدو غير مجسوس. الضخامة الطحالية غير شائعة وإن حدثت فإنها لا تكون علامة مسيطرة. يتطور الحبن والوذمة في مرحلة متأخرة وربما يكونان ناجمين عن العلاج بالسوائل. ترتبط بقية المظاهر السريوية بالاختلاطات المحتملة التي ناقشناها الاحضاً في وجود اعتلال تخثري شديد لدى المريض. ولكن يمكن إجراؤه بالطريق عبر الوريد الوداجي. إن خزعة الكبد مفيدة

تركيز كرياتينين المصل > 300 ميكرومول/ليتر وزمن البروتروميين > 100 ثانية ويوجد اعشلال دماغي درجة ثالثة أو

بشكل خاص عند المريض الذي يُتوقع له أن يكون مصاباً بالخباثة. الجدول 17: الاستقصاءات اللازمة لتحديد سبب القصور الكبدي الحاد.

• EBV، الحلأ البسيط، CMV، HCV، HCV، الحلأ البسيط، ميرولوبلازمين، تحاس المصل، تحاس البول. • الأجسام الضدية الذائية: ANF, AMA, ASMA, LKM. تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت، تصوير بالدوبلر للأوردة الكبدية. انظر فقرة استقصاء المرض الكبدي الصفراوي من أجل الاختصارات.

الجدول 18: المعايير الإندارية السلبية في القصور الكبدي الحاد*

- الزمن بين اليرقان وحدوث الاعتلال الدماغي أكثر من 7 أيام. - سن المريض أقل من 10 سنوات أو أكثر من 40 سنة. - السبب غير محدد أو أنه محرض دواثياً. - تركيز بيلروبين المصل يزيد عن 300 ميكرومول/ليتر. - زمن البروترومين يزيد عن 50 ثانية. " تبلغ نسبة المواتة المتوقعة 90٪ أو تزيد.

7.3 > PH
 أو بعد 24 ساعة الثالية لفرط الجرعة. أو

الحالات غير الناجمة عن فرط جرعة الباراسيتامول: زمن البروترومبين > 100 ثانية. أو • اجتماع ثلاثة أو أكثر مما يلي:

39

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

• السير السمى للبول والدم: .IgM anti-HBc • .lgM anti-HAV •

فرط جرعة الباراسيتامول:

رابعة.

تجرى الاستقصاءات لكشف سبب القصور الكبدي ولتحديد الإنذار (انظر الجدول 17 و 18) يتطاول زمن البروتروميين بسرعة بعد فشل عملية تصنيع الكبد لعوامل التخثر، ويعد هذا الاختبار ذا قيمة إنذارية عظمى

ويجب إجراؤه بمعدل مرتين يومياً على الأقل. يعكس تركيز بيلروبين البلازما درجة اليرقان. إن فعالية الخمائر

الناقلة للأمين البلاسمية تكون مرتفعة بشكل خناص في حالية فنرط جرعية معضر باراسيتامول حيث قد تصل

لـ100-500 ضعف القيمة الطبيعية. ولكنها تتخفض مع ترقى الأذية الكبدية وهي لا تساعد في تحديد الإنذار.

يبقى تركيز اليومين البلازما طبيعياً ما لم تتطاول مدة المرض. إن خزعة الكبد عبر الجلد مضاد استطباب بسبب

20

يجب أن يقبل مريض القصور الكبدي الحاد في وحدة العناية الفائقة أو المكثفة حالما نشأكد من تضافم تطاول

زمن البروتروميين أو من وجود الاعتلال الدماغي الكبيدي (انظير الجيدول 19) حيث يمكن البدء بالإجراءات الحازمة لتدبير الاختلاطات (انظر الجدول 20). تهدف المالجة المحافظة إلى الحفاظ على حياة المريض على أمل

ان بحدث تجدد كبدى،

الجدول 19: مراقبة مريض القصور الكبدى الخاطف. الراقبة العصبية:

- الحدقتان: القد، التساوى، الارتكاس.
- قعر العين: وذمة الحليمة.
 - مستوى الوعبي،
 - المنعكسات الأخمصية.
 - الراقبة القلبية التنفسية،
 - النبض،

 - التوتر الشرباني.
 - الضغط الوريدي المركزي.

 - المعدل التنفسي.

 - توازن السوائل:
 - الوارد: القموى، الوريدى، الصادر:
 - الصادر البولي في الساعة.
 - إطراح الصوديوم على مدى 24 ساعة.

 - الاسهال.

 - الإقباء.

 - الشحوص الدموية
 - غازات الدم الشرياني.
- تعداد الدم المحيطي (يما في ذلك الصفيحات).
 - تركيز البولة والكرياتينين في المصل.
- التركيز المصلى لكل من الصوديوم والبوناسيوم والكالسيوم والمغنيزيوم والـ Heo.
 - تركيز غلوكوز المصل (كل ساعتين في الطور الحاد).
- زمن البروترومين.
- تحري الخمج بحة الحلق ومواضع تركيب القنيات. زرع الدم والبول والقشع وم
 - صورة الصدر البسيطة.
 - فياس درجة الحرارة.





أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

20

تصيفات، تبقرط الأصابع، حمى خفيفة.

الجدول 21: المظاهر السريرية للتشمع الكبدى.

A . السببيات والأليات الإمراضية:

قد يحدث تشمع الكبد في أي عمر ويسبب غالباً مراضةً طويلة الأمد. من الشائع أن يظهر عند يفعان البالغين ليكون

سبباً مهماً لموتهم الباكر، ذكرنا أسبابه في (الجدول 8)، أية خالة تؤدى إلى موت مستمر أو ناكس في الخلايا الكبدية

يمكنها أن تسبب التشمع الكبدي مثل التهاب الكبد الحموي والكحول والأذية أو الانسداد الصفراويين المديدين كما هي

عليه الحسال فج التشمع الصفراوي البدشي والتهاب الأقنية الصفراوية المصلب والتضيقنات الصفراوية التالية للعمل

الجراحي. إن الإعاقة المستمرة في العود الوريدي من الكبد مثل حالة الداء الوريدي الساد ومتلازمة بود-كياري ستسبب في

النهاية تشمعاً كبدياً. يعد الثهاب الكبد الحموي والتناول المديد المفرط للكحول أشهر سببين للتشمع الكبدي انتشاراً في العالم.

من الشائع في كل حالات التشمع الكبدي مهما كان سببه أن يحدث تفعيل للخلايا الكبديــة النجميـة، هــذه

الخلابا المنتشرة بشكل واسع في الكبد ضمن مسافة ديس. بعد تفعيل الخلايا النجمية الهاجعة التي تختزن الدسم

تتحول لخلايا قادرة على القيام بعدة وظائف مثل إنتاج الغراء والتقلص وتركيب السبيتوكين. تعتمد هذه الخطوة على

التفاعل والتداخل مع بقية الخلايا في الكبد مثل الخلايا المتنية وخلايا كوبفر وعلى تنبيه السيتوكين الصماوي الذاتي (1) Autocrine ونظير الصماوي (2) Paracrine (انظر الشكل 12).

. ^(أ) التأثير المساوي الذاتي: أي أن العامل المُفرز يؤثر في الخلايا — للفرزة له. ^{(ق}ا التأثير نظير المساوي: أي أن العامل المُفرز يؤثر في الخلايا المجاورة للخلايا المُفرزة له.

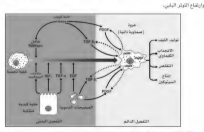
الطبيعية ، يحدث هذا الأمر عندما تترقى الأدنية الكبيدية كما هي عليه الحال في التهاب الكبد الحموي أو بعد تناول مغرف الكمول أو قد يحدث عندما نقرة حالات سريرية معينة تلقي عيناً استقلابها إنساطياً على الكبد مثل الخمج و التراق الجناسمي القد نافضنا في مواضح أخرى المواصل التي تؤدي لتطور المشاهر السريرية للقصور الكبدي المزدن إلاجتمال الدماغي الكبدي واليرفان.

يحدث القصور الكبدى المزمن عندما تعجز القدرة الوظيفية الكبدية عن الحفاظ على الحالة الفيزيولوجية

B . المظاهر السريرية:

تختلف بشكل كبير وهي تشمل أياً من المظاهر التي سنذكرها لاحقاً. لقد أكدت الدراسات المتعاقبة المجراة

على الجنث حقيقة أن التشمع الكيدي قد يكون لا أعراضي بشكل كامل، وخلال حياة للريض قد يكثنف مستفة خلال الجراحة أو قد يتراقي مع طاهر طبيقة عثل الضعاطة الكيدية العرولية تشمل الشكاوي الشائلة كأرض التب والعرب والمصل العشلي ونقص الوان والأعراض الهضيعية النازعية عثل القهم الفتيان والأوقاء، والانزعية البطلي الطاوي وتعليل البطان الثاني وأما يقية المظاهر السريوية وأن تتجم بشكل رئيسي عن عمد الكتابية الكيدية



مندي 19 الإقباد الإمراضية عالميان الكيمي بمدت تقبال القائبان التصدية الكبية مي ذائرا بطرفة الشعم طومة الس ذكارنا شيعة الدكارا الواقد الياسطين والتالية المنافزية مختلفة عديدة شمن الكبيد "محرر الخالايا الكبيدية الثنائية تتاجيت خلوية (السيوتوكينات) التي تتحرر من انعاط خلوية مختلفة عديدة شمن الكبيد "محرر الخالايا الكبيدية الثنائية تتاجيت المنافزية المنافزية من السيطين بالأسياري (1966) ومامل العد المحرب "عال (1969) ويطور السيطينات وتحرر خلايا كبيران للمنافزية بين الأمراض (1967) ويطاوعات المنافزية المنافزية على المنافزية السيامة من القطايل الثاني.

تنقد التجيبة الفلغة خروستانتها الغزانة الشجه رفسيج فالرة على تركيب الطرق الغرائي وعلى تثنيط تحطم الغراء. تستطيع أيضناً أن تهاجر نحو النبيهات الناسية (الانجيداب الكيماوي) وتستطيع أن تقلمي تحت تـأثور النبيهات الناسية وبالإضافة لذلك تكون فالرة على تركيب السيتوكيات.

C. التدبير:

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

إن الضخامة الكبدية شائعة، لكن مع ترقى المرض فإن ازدياد تخرب الخلايا الكبدية والتليف ينقص تدريجياً

حجم الكبد . يكون نقص حجم الكبد شائع خاصة إذا كان سبب التشمع التهاب الكبد الحموى. يكون الكبد غالباً

قاسياً وغير منتظم وغير مؤلم. يكون اليرقان خفيفاً عندما يظهر أولاً وينجم بشكل أساسي عن فشبل إطراح

والتي تسبب زراقاً مركزياً، ولكن هذا من المظاهر المتأخرة.

البيلروبين. يحدث انحلال الدم الخفيف في سياق التشمع ولكنه لا يكون هاماً في تطور اليرقان. يمكن أن تشاهد

الحمامي الراحية باكراً في سياق المرض ولكنها ذات قيمة تشخيصية محدودة وذلك لأنها تحدث في حالات أخرى

عديدة مترافقة مع فرط الحركية الدورانية كما أنها توجد عند بعض الأشخاص السويين. ينجم عنكبوت توسع الشعريات عن التغيرات الشرينية المرافقة وانضغاط شرين مركزي والذي تنشأ منه أوعية صغيرة. يختلف قطرها من 1-2 ملم إلى 1-2 سم، وتوجد غالباً فوق الحلمتين فقط ويمكن أن تحدث بـاكراً في سياق المـرض. يوجـد عنكبوت توسع الشعريات واحد أو اثنين عند 2٪ من الأشخاص الأصحاء ويمكن أن يحدث بشكل عابر عند عدد أكبر من الأشخاص في الثلث الثالث من الحمل. وعدا ذلك يكون عنكبوت توسع الشريات دلالة قوية على المرض الكبدي. يعتبر عنكبوت توسع الشعريات الوردي والتثدي وضخامة النكفية أكثر شيوعاً في التشمع الكحولي. إن التصبغ يكون اكثر وضوحاً في حالة الصباغ الدموي (المهيموكروماتوز) وفي أي حالـة تشـمع مترافقـة مـع ركـودة صفراوية مديدة. تتطور أيضاً مسارب (تحويلات) شريانية وريدية رثوية مما يؤدي إلى حدوث نقص أكسجة دموية

تلاحيظ التغييرات الغديبة الصماويبة بشكل أكبير عنبد الرجبال والذيبن يبسدون فقدائبأ لتبوزع الشبعر الذكسرى وضمور الخصيتين. إن التثدي يكون نــادرأ ويمكــن أن يكــون ناجمــأ عــن الأدويــة مثــل الســبيرونولاكتون. تصبــح سهولة التكدم آكثر تواتراً مع تقدم التشمع ويكون الرعاف شائعاً وأحياناً شديداً ويمكن له أن يقلد النزف الهضمي العلوي في حال ابتلاع الدم. إن ضخامة الطحال والتشكل الوعائي الجانبي والنتن الكبدي هي مظاهر لفرط التوتر البابي والذي يحدث في الداء الأكثر تطوراً. يقال أن البواسير تكون أكثر شيوعاً عند مرضى فرط الثوتر البابي ولكن لا يوجد دليل على ذلك. ينجم الحبن عن المشاركة بين القصور الكبدي وفرط الثوتر البابي ويشير إلى تقدم المرض.

كذلك تغدو الدلائل المشيرة لاعتلال الدماغ الكبدي شائعة أكثر مع تقدم المرض. تشمل المظاهر اللانوعية للداء الكبدى المزمن كلاً من التصبغات وتبقرط الأصابع والأباخس والحمى الخفيفة. يعزى تقفع دوبوتيران تقليديـأ

يشمل التدبير علاج أي سبب مستبطن معروف (سنفاقش الأسباب لاحقاً) والحفاظ على التوازن الغذائبي وعلاج اختلاطات التشمع (انظر لاحقاً) كذلك يمكن تدبير القصور الكبدي المزمن الناجم عن التشمع بزرع الكبد سوي الموضع الذي يشكل حالياً حوالي ثلاثة أرباع عمليات الزرع الكبدي. يجري زرع الكبد بشكل أشيع من أجل المرضس المصابين بالتشمع الركودي ولاسيما التشمع الصفراوي البدئي والتشمع الكحولي والتشمع الناجم عن التهاب الكبد بالحمة C. يجب على المريض المصاب بالتشمع الكحولي أن يتوقف عن تناول الكحول. يوجد استطبابات نبادرة لـزرع الكبد تشمل أمراضاً استقلابية مثل عوز خميرة α واحد أنشي تربيسين وداء الصباغ الدموي. تشمل علامات القصور الكبدي التي تشير للحاجة لـزرع الكبد كلاً من اليرضان الشـديد أو المـترقي (تركيز بيلرومـين المصـل يزيـد عـن 100 ميكرو مول/ليتر في الأمراض الركودية مثل التشمع الصفراوي البدئي) والحبن أو الاعتلال الدماغي الكبدي

للتشمع الكبدي ولاسيما الناجم عن تناول الكحول ولكن هذا التلازم بينهما ضعيف.

غير المستجيبين للعلاج الدوائس ونقص ألبومين الدم (أقل من 30 غ/ليتر). ومن الاستطبابات الإضافية الأخرى نذكر التعب والفتور المؤثرين على نوعية الحياة والحكة المعندة في سياق الأمراض الركودية. ونـزف الدوالي الناكس.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تشمل مضادات استطباب الـزرع الرئيسـة كـلاً من الإنشان Sepsis ومثلازمة عوز المناعـة المكتسب والخباشة خـارج الكبدية وعدم قدرة المريض على التوقف عن تناول الكحول أو أية مادة أخرى محدثة للإدمان والتدهور الشديد في

الوظيفة القلبية التنفسية. تبلغ نسبة البقيا لمدة سنة واحدة بعد الزرع 80٪. ويكون الإنذار فيما بعد جيداً.

زرع الكيد كعلاج للقصور الكيدي الرَّمن. لم تسجل تجارب عشوائية مضبوطة حول زرع الكبد كعلاج للقصور الكبدى المزمن. على كل حال لوحظت تأثيرات جيدة

على البقيا لدى مرضى القصور الكبدى الناجم عن التشمع الصفراوي البدئي أو التشمع الكعولي الذين عولجوا بزرع الكبد وذلك بالمقارنة مع البقيا عند مرضى لم بجر لهم الزرع.

D. الإندار:

إن الإنذار الكلي سيئ عند مريض التشمع عموماً. حيث براجع العديد من المرضى بداء متقدم و/أو اختلاطات خطيرة تحمل بين طياتها نسبة عالية من المواتة، عموماً يعيش فقبط 25٪ من المرضى لمدة 5 سنوات بعد

التشخيص، ولكن عندما تكون الحالة الوظيفية الكبدية جيدة يعيش 50٪ من المرضى لمدة 5 سنوات و 25٪ لمدة

تصل حتى 10 سنوات. يكون الإنذار أفضل عندما يكون السبب المستبطن قبابلاً للعبلاج كمنا في حبال الإدميان الكحولي وداء الصباغ الدموي وداء ويلسون.

تعطى الفحوص المخبرية مؤشراً تقريبياً فقط عن الإندار عند المرضى. إن تدهور الوظيفة الكبدية الـذي

يستدل عليه باليرقان أو الحبن أو الاعتلال الدماغي الكبدي يشير لسوء الإنذار ما لم يكن هذا التدهور ناجماً عن

سبب قابل للعلاج مثل الخمج. إن ارتفاع تركيز البيلرويين وانخفاض تركيز الأنبومين أو كونه دون 30 غ/لتر ونقص

الصوديوم الملحوظ (أقل من 120 ميلي مول/لتر ولكن ليس بسبب العلاج بالمدرات) وتطاول زمن البروتروميين. إن كل ما سبق بعد علامات إنذارية سيئة (انظر الجدول 22 و 23). إن سير التشمع غير محدد بشكل دقيق لأنه يمكن

لاختلاطات غير متوقعة مثل نزف الدوالي أن تؤدي للموت بشكل مفاجئ. الجدول 22: تصنيف Child - Pugh للإندار عند مرضى التشمع الكبدي

العلامة الاعتلال الدماغي ملحوظ غير موجود بيدرويين المصل (ميكرومول/ليشر): 50 <

في التشمع الصفراوي البدئي، 170 < 68 > في التهاب الأقتية الصفراوية المصلب 28 >

الألبومين (غ/ل)

4 > زمن البروتروميين (تطاوله بالثواني): ملحوظ خنيف

غير موجود. -child's A= 7 > اجمع النقاط مع بعضها البعض:

child's B= 9-7 child's C= 9 <

	I.	لنسبة المثوية للب	النسبة المثوية للوفيات	
لدرجة وفق تصنيف Child - Pugh	سنة واحدة	5 سنوات	10 سنوات	الكبدية*
A	82	45	25	43
В	62	20	7	72
С	42	20	0	85

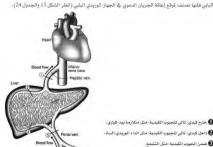
ارتفاع التوتر البابي

PORTAL HYPERTENSION

يتميز ارتفاع التوتار البابي بارتفاع مدياد في ضغط الورياد البابي (الطبيعان 2-5 ملماز). يكون الضغط الوريدي البابي فوق 12 ملمز عادةً عند المرضى الذين ظهرت لديهم المظاهر السريرية الارتفاع الثوتر البابي أو اختلاطاته.

٨. السببيات والألية الإمراضية

يتحدد الضغط الوريدي البابي وفقاً للجريان الدموي البابي وللمقاومة الوعائية البابية. وتعد زيادة هذه المقاومة السبب الرئيسي الذي يؤدي لارتفاع التوتر البابي، بغض النظر عن سبب هذه الزيادة وبالتالي عن أسباب ارتفاع التوتر



خارج كبدي: تاثي للجيوب الكبدية: مثل متلازمة بود-كياري.

2 داخل كبدي: قالي للجيوب الكبدية: مثل الداء الوريدي الساد.

نمن الجيوب الكبدية: مثل التشمع.

 داخل كبدي: سابق للجبوب الكبدية: مثل داء الغرناوية، داء المنشقاء أ خارج كبدي؛ سابق للجبوب الكبدية؛ مثل خثار وريد الباب.

الشكل 13: تصنيف ارتفاع التوتر البابي وفقاً بلوضع الانسداد الوعالي.

من الشائع أن يكون أنسداد الوريد الباب خارج الكيد هو سبب ارتفاع التوتر البابي عند الأطفال والياهمون. وبالمقابل فإن التشمع يسبب 90% أو أكثر من حالات ارتفاع التوتر البابي عند البالمين لمّ المناطق الغربية. ويعد داء المشقات السبب الأضع عالياً لارتفاع التوتر البابي ولكنه غير شائع خارج المناطق الموبودة، يؤدي ارتفاع المقاومة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الوعائية البابية إلى انخفاض تدريجي في جريان الدم البابي إلى الكيد وبالثنائي يؤدي لتطور دوران رادف يسمح للدم يتجاوز الكيد والدخول إلى الدوران الجهازي مباشرة، قد تساهم زيادة معدل جريان الدم البابي في مفاقمة أرتفاع الفرتر البابي ولكنها ليست العامل الرئيسي، يتشكل الدوران الرادف في عدة مواضم منتشرة وأهمها الجهاز

الهنمي ولاسها الذي والمدة والسنتيم، وجدار البطن الأساسي وية السرير الوعائي الكلوي والتطاني والبيضي والخصوي في الحالة الطبيعية يجري كل الدم البابي عبر الكيد، ولكن بعد تطور الدووان الرادف يمكن لنصفه أو أكثر (أحياناً كله تقريباً) أن يجري مباشرة إلى الدوران الجهازي دون الموور به. 8 المظاهر السريرية،

نتجم الأعراض السريرية التالية لارتفاع التوتر البابي بشكل رئيسي عن الاحتفان الوريدي البابي وعن تشكل الدوران الرادف. إن الشخامة الملحالية علامة رئيسة. ويغلب الا يكون تشخيص ارتشاع التوتر البابي صحيحاً في حال غياب الشخامة الملحالية سريرياً أو بالتصوير بأمواج فرق الصوت. نادراً ما يتضخم الطحال لاكثر من 5 سم

تحت الحافة التعليمة اليسرى عند البالغين ولكن قد تحدث ضغامة أشد عقد الأطقط الواليناهين. إن شرط الطعالية علامة غالثة ولسيب عادة فقة التعليميات، هيث يكون تعدادها حوالي 10×100 صفيعة/لينز. ومن اللمز ان ينغضن إلى مادن و5×10 أصفيعة/لينز ، اجهاناً تحدث فقة كريات بيضر، ولكن من المسعب دالما أن يُسب هذر الدم إلى فرط الطعالية قد تكون أوبها الدوران الراقف مرافية على جداز البطن الخامس واجهاناً

يشمع العديد منها من السرة ليشكل رأس المتوسعة، من النادر أن تسبب الأوعبة السرية الواضفة الكبيرة جورياتاً معرياً غزيراً بشكل كاف لإعطاء صدرت همهمة وزيدية بالإسفاء (مثالارمة كروفلهير – يوم غايرة)، تنظيم اهم أوعبة الدوران الرافط في الذي والعدة حيث قد تسبب نزعاً شديداً، كذلك تسبب الدوالي المستقيمية النادو ولكمياً غاياً تشخص خطاً على أنها بواسير التي لا نزيد نسبة حدوثها عند مرضى رافطة التوتر البابي من نظيرتها عند الناس العادين، ينج التن الكبرى عن الشنت البابي الجهازي الذي يسمح لركبات الركبتان بالدور مباشرة الى

الرئتين. C. الاستقصاءات:

يمكن إظهار الدوائي بواسطة التنظير الباطن أو بالتصوير الشماعي للسيبل الهضمي العلوي، ويذلك تتأكد من وجود ارتفاع توتر بايي ولكن لا تكشف سبيه (انظر الشكل 14) بمكن للتصوير ولاسيما بامراح فوق الصوت أن يظهر ملامح راتفاع التوتر اليابي مثل الضخاماة الملحلية، والأوعية الرارفاء، وقد يسامم أجياناً يُحْكَمَّفُ السيب

مثل الداء الكبيدي، أو خثار وريد البناب، يعدد التصوير الوريدي البنابي الطليل موضعً الانسداد وغالباً ما يكشف أيضاً عن سبب الانسداد الورييدي البابي، وهو يجرى عادة قبل التداخل الجراحي، من النادر أن نحتاج لقياس الضغوط الوريدية البابية ولكن قد تجرى لإثبات ارتفاع النوتر البابي وللتمييز أيضاً بين الشكل الجيبي والشكل ما

, الجيبي.

الحدول 24: أسباب ارتفاء التوتر الباسي حسب موضع الافة. أسباب خارج كبدية - تالية للجيوب الكبدية:

• مثلازمة بود-كياري.

أسباب داخل كبدية - تالية للحبوب الكبدية:

• الداء الوريدي الساد، أسباب ضمن الحبوب الكبدية

> · * التشمع*. الداء الكبدى الكسي.

• التحول العقيدي الكيدي الحزثين

النقائل السرطانية.

أسماب داخل كبدية - سابقة للجيوب الكبدية:

• داه المنشقات*. • داء الفرناوية.

التليف الكبدى الخلقي.

• الفينيل كلورايد.

• الأدوية.

أسباب خارج كبدية - سابقة للجيوب الكبدية: خثار الوريد البابي الناجم عن الإنتان Sepsis (السرى. تفيح الدم البابي) أو عن اعتلال طلائع عواصل التخثر

(الأمراض الخثرية، مانعات الحمل القموية، الحمل التشمع).

الرض البطئي بما فيه العمل الحراحي.

سيطان الكيد أو المثكلة.

• التماب المثكلة.

• خلقي،





المفضلتين لعلاج نزف الدوالي.

آدبير نرف الدوالي الحاد:

فصلنا الحديث عن التشخيص التفريقي والمقاربة التشخيصية لمريض النزف الهضمي العلوي الحادية فصل الأمراض الهضمية. إن الأولوية التي يجب تحقيقها والاهتمام بها ﴿ حالة النزف الحاد من الدوالي المريئية هي

الحفاظ على الحجم داخل الأوعية بإعطاء الدم والبلازما، وإن الإعاضة الكافية مهمة جداً لأن الصدمة تنقص

معدل الجريان الدموي الكبدي وبالتالي تؤدي للمزيد من تدهور الوظيفة الكبدية. حتى عند المريض المعروف بأن لديه دوالي مربئية بجب دوماً كشف مصدر النزف والتآكد منه بالتنظير الباطن لأن حوالي 20٪ من هؤلاء المرضى

ينزفون من أفة أخرى ولاسيما التقرحات المعدية الحادة. تتوافر العديد من الخيارات العلاجيـة لإيقـاف نـزف

الدوالي الحاد ولنسع نكسه (انظـر الجـدول 26). تعـد المعالجـة المصلبـة والمعالجـة بـالربط الطريقتـين الأوليتـين

الجدول 26: الطرق المستخدمة لإيقاف نزف الدوالي المرينية وللحيلولة دون نكسه. إجراءات موضعية:

 السطام بالبالون. • معالجة مصلية.

• قطع المرى بشكل معترض. • الربط. تَحَفَيضَ الضغط الوريدي البابي:

• ئىرلىرىسىن. سوماتوستاتين (أوكثيريوتيد). • فازوبريسين.

منع نكس النزف: • جراحة الشنت البابي الجهازي (إسعافية أو انتخابية). العالجة الصلبة/ الربط.

• برويرانولول. .TIPSS •

تخفيض الضغط الوريدي البابي:

إن التخفيض الدوائي للتوتر البابي أقل أهمية من المعالجة المصلبة أو المعالجة بالربط، بالإضافة لكونها مكلفة

ولذلك لا تستخدم دائماً. يزداد حالياً اللجوء لتركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبد عبر الوداجي (TIPSS) (انظر لاحقاً).

العلاج الدوائي: يقبض الفازوبريسين الشرينات الحشوية وينقص معدل الجريان الدموي البابي وبالثالي الثوتر البابي، يعطى بشكل أفضل تسريباً وريدياً بمعدل 0.4 وحدة/ دقيقة إلى أن يتوقف الـنزف أو لـدة 24 سـاعة، وبعدها يخفض إلى 0.2 وحدة/ دقيقة لمدة 24 ساعة أخرى، بحدث التقبض الوعائي في مواضع أخرى من السرير

الوعائي أيضاً مما قد يؤدي لحدوث الخناق واللانظميات وحتى احتشاء العضلة القلبية. يجب إعطاء غليسيريل ثلاثي النترات على شكل لصافات جلدية أو حقناً وريدياً للجم هذه التأثيرات الجانبيية. يجب عدم استخدام الفازوبريسين عند المريض المصاب بالداء القلبي الإقفاري، حالياً يعد معضر تيرليبريسين الدواء المنتخب لأن

الفازوبريسين يتحرر منه على مدى عدة ساعات بكميات كافية لخفض التوتر البابي دون إحداث تأثيرات جهازية،

يعطى حقناً وريدياً بجرعة 2 ملغ كل 6 سناعات إلى أن يتوقف النزف. ومن ثم بجرعة 1 ملغ كل 6 سناعة لمدة

إن محضر أوكتريوتيد مماكب صنعي للسوماتوستاتين يخفض التوتر البابي ويمكن له أن يوقف نـزف الدوالي.

يسبب تأثيرات جانبية ظللة ويعطى بجرعة 50 مكغ حقناً وريدياً متبوعة بتسريبه المستمر بمعدل 50 مكخ/ ساعة.

TIPSS وجراحة المسرب: يجرى تركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبد عبر الوداجي (TIPPS) من أجل علاج نزف الدوالي الحاد المعند على المعالجة المصلبة أو الربط، تمثلك جراحة الشنت البابي الجهازي

الإسعافي نسبة وفيات تعادل 50٪ أو أكثر وحالياً لا تستخدم لعلاج النزف الفعال.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

2. الإجراءات الموضعية:

تشمل الإجراءات المتبعة لضبط نزف الدوالي الحاد كالأمن المعالجة المصلبة والربط والسطام بالبالون وقطع

السد (السطام) بالبالون: تقوم هذه الثقنية على استخدام أنبوب سينغ ستاكين-بلاكمور المزود ببالونين يحدثان ضغطاً ضمن قعر المعدة وفي أسفل المري، إن أنبوب مينيسوتا المعدل يحوي العديد من اللمعات للسماح برشف المواد من المعدة ومن المرى فوق مستوى البالون المريثي. يدخل الأنبوب عبر الفم ويجب التأكد من توضعه في المعدة بإصغاء البطن العلوي خلال دفع الهواء ضمن المعدة. كذلك نتأكد من صحبة توضعه أيضاً بواسطة التصويـر الشعاعي، يطبق جر لطيف للحفاظ على الضغط على الدوالي، في البداية يُنفخ البالون العدى فقط لأن ذلك

المرى المعترض.

المالجة المصلبة أو الربط: بعد هذان الشكلان الطريقشين المبدئيشين الأكثر انتشاراً للتدبير الأولى، ويتم

إجراؤها خلال التنظير الباطن التشخيصي إن كان ذلك ممكناً. توقف النزف من الدوالي في 80٪ من الحالات

ويمكن إعادة إجرائها في حال نكس النزف. قد يجعل النزف الفعال خلال التنظير إجراء المعالجة المصلبة صعباً

وفي مثل هذه الحالات يصار إلى ضبطه بالبالون قبلها. يمكن استخدام الربط لإيقاف النزف الحاد ولكن تطبيقها

في مثل هذه الحالات أصعب من المعالجة المصلبة (انظر الشكل 15).

B. منع نكس النزف:

نزف الدوالي عند مرضى التشمع: دور الوقاية الثانوية:

1. المعالجة المصلبة:

مع نسبة أعلى من حالات الاعتلال الدماغي.

الوقائي،

حال اضطررنا لاستخدام البالون المريثي بسبب عدم توقف النزف فإننا يجب أن نفرغه من الهواء بمعدل 10 دقائق

كل 3 ساعات لتجنب تأذي المخاطية المريثية. دائماً (وبشكل غالب) ينجح تطبيق البالون الساد في إيقاف نزف الدوالي المريئية ودوالي قعر المعدة، ولكن مهمته فقط هي تأمين الوقت اللازم لتطبيق المعالجة الأكثر نوعية.

EBM

يجب إيقاف نفخ البالون المعدي في حال شعر المريض بالألم لأن النفخ غير المتعمد للمري قد يؤدي لتمزقه. في

قطع المري المعترض: يمكن إجراء قطع معترض للدوالي بواسطة فرد الخرز Stapling Gun. رغم أن هذه العملية تحمل خطورة تطور تضيق مريشي لاحق. وهي تشرك عادة مع استثصال الطحال. تستخدم هذه الطريقة عند عدم توافر TIPSS وعندما تفشل بقية المقاربات في ضبط النزف. إن المراضة والمواتة التاليتين لهذه العملية ملحوظتان لأن المريض سيكون مصاباً بالقصور الكبدى عندما تفشل بقية المقاربات في ضبط النزف.

إن نكس النزف هو القاعدة والاستثناء هو المرضى الذين نزفوا سابقاً من الدوالي المريثية وطبق لهم العلاج

بعد ضبط نزف الدوالي الفعال يجب استتصالها باستخدام الطرق التنظيرية، وتعد طريقة الربط المقارية المنتخبة حائياً. بينما نجد أن TIPSS أكثر فعالية من الطرق التنظيرية في إنقاص نسبة نكس نزف الدوالي فإنها لا تحسن البقيا وتترافق

تعد أشهر طريقة تستخدم لنع نكس النزف من الدوالي المريئية. تحقن الدوالي بمادة مصلبة حالما نتمكن من ذلك بعد النزف، ويكرر الحقن كل 1-2 أسبوعاً لاحقاً إلى أن تمحي الدوالي، يجب إجراء متابعة منتظمة بالتنظير الباطن للسماح بكشف وعلاج أية حالة نكس، هذا الحقن ليس خالياً من المخاطر لأنه قد يسبب الما عابراً بطنياً أو صدرياً وحمى وعسرة البلع العابرة وأحياناً قد بؤدي لانثقاب المري. قد تتطور تضيقات مريئية فيما بعد. على كل حال فإنه يترافق مع نسبة مواتة منخفضة حتى عند المرضى ذوي الوظيفة الكبدية السيئة، وبواسطته يمكن منع الكثير من حالات النزف الناكس. افترض أنه يساعد في إطالة بقيا المرضى ولكن هذه الدعوى تحتاج للإثبات.

في هذه الطريقة ترشف محتويات الدوالي بواسطة جهاز رشف يدخل بالتنظير وبعد ذلك يتم سدها بربطها برباط مطاطى محكم، وبعد ذلك تمحى هذه الدوالي وتتخشر Slough تدريجياً، تطبق بنفس الطريقة المالجة المصلبة، ولكنها أكثر فعالية منها وتبدى تأثيرات جانبية أقل وقد أصبحت المعالجة المنتخبة.

3. المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي (TIPSS):

في هذه الطريقة يوضع قالب بين الوريد الباب والوريد الكبدي في الكبد لتأمين مسرب بابي جهازي لتخفيض الضغط اليابي (انظر الشكل 16). تجري هذه العملية تحت المراقبة الشعاعية عبر الوريد الوداجي الباطن. يجب قبل إجراء هذه العملية التأكد من سلامة الجريان عبر الوريد البابي بتصويره الظليل. قد يستطب تعويض نقص

يلى تركيب المسرب القالب وهو يتطلب إنقاص قطره (قطر المسرب)، على كل حال لازالت فاندة هذه الطريقة على

عوامل التخثر بإعطاء البلازما الطازجة المجمدة، وينصح بتغطية المريض بالصادات الحيوية، إن تركيب الشنت الناجح بوقف النزف من الدوالي ويمنع نكسه. وإن حدوث النزف ثانية بعد تركيب الشنت بستلزم الاستقصاء والعلاج (الرأب الوعائي) لأنه يترافق عادة مع تضيق الشنت (المسرب) أو انسداده. قد يحدث اعتلال دماغي كبدي

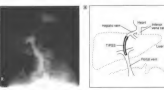
المدى الطويل بحاجة لمزيد من التقييم.

4. تصنيع مسرب بابي جهازي جراحياً: لقد كان من المألوف والمعثاد أن تكون هذه الطريقة هي المقاربة العلاجية المنتخبة لأنها تمنع النزف بشكل فعال

وتضمن بقاء المسرب سالكاً. على كل حال فإن نسبة المواتة المرافقة الها كانت مرتفعة ولا سيما عند المرضى ذوي الوظيفة الكبدية السيئة. كذلك أظهرت المتابعة أن هذه العملية يعقبها غالباً إصابة المريض بالاعتلال الدماغى الكبدي، يمكن للمسارب اللاانتخابية البابية الأجوفية أن تدفع الكمية الكبرى من الدم البابي بعيداً عن الكبد، هذا الأمر يؤهب المريض للإصابة بالقصور الكبدي والاعتلال الدماغي التاليين للعمل الجراحي. هذا أدى إلى تطوير مسارب أكثر انتقائية (مثل مسرب وارن الطحالي الكلوي القاصي) لإزالة ضغط الدوالي المربئية وللحفاظ على جريان الدم البابي إلى الكبد، تترافق مثل هذه المسارب مع اعتلال دماغي ثالي للعمل الجراحي بنسبة أقل، ولكن مع مرور الوقت يتدنى معدل جريان الدم البابي وبالتالي قد يتطور اعتلال دماغي متأخر. ولحد أبعد من ذلك فإن

مدة البقيا لم تتطاول بهذه العمليات لأن المريض يموت من القصور الكبدي. في المارسة الحالية نجد أن هذه

العمليات تجرى فقط للمرضى الذين لم يستفيدوا من المقاربات الأخرى بشرط أن تكون الوظيفة الكبدية لديهم



الشكل 16: المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي. A: تُظهر الصورة الشعاعية وضع TIPSS ضمن الوريد الباب مما يسمح للدم بالجريان من الوريد الكبدي الأبين إلى الوريد الأجوف السفلى. لاحظ التباين ضمن الوريد الساريقي العلوى ولكن ليس ضمن الوريد الطحالي الذي انخمص بعد تخفيض الضغط البابي. B: رسم توضيحي.

ينقص البروبرانولول (80-160 ملغ/اليوم) الضغط الوريدي البابي عند المصاب بارتفاع التوتر البابي، ولقد

اظهر تحليل نتاتج عدة تجارب عشواتية مضبوطة أن البروبرانولول مقابل عدم العلاج قد أدى لانخفاض مقداره 47٪ في

يسبب ارتفاع الثوتر البابي المديد احتقاناً معدياً مزمناً يكشف بالتنظير على شكل بقع حمامية نقطية متعددة، عُ حالات أندر تحدث مثل هذه الأفات في مناطق أبعد من الجهاز الهضمي. قد تتقرح هذه البؤر لتسبب النزف من عدة مواضع، قد يحدث نزف حاد، ولكن النزف الخفيف المتكرر الذي يسبب فقر دم بعوز الحديد أكثر شيوعاً. يمكن الوقاية من هذه المشكلة بإعطاء مستحضرات الحديد الفموية ولكن قد نضطر لنقل الدم بشكل متكرر . إن تخفيض الضغط البابي بإعطاء محضر بروبرانولول بجرعة 80-160 ملنغ يومياً هنو الإجبراء العلاجس الأولسي الأفضل، فإذا لم ينجح عندها يستطب تركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي

يعرف الحبن بأنه تراكم السائل الحر ضمن جوف البريتوان. بينما يعد التشمع سبباً شائعاً له توجد أسباب

يسبب القصور الكبدي وارتفاع التوتر البابي الملاحظ في التشمع احتباساً عاماً للصوديوم والماء في الجسم. وتوضع السائل في الجوف البريتواني نتيجة الضغط الوريدي المرتفع ضمن الدوران المساريقي. إن الية احتباس الماء والصوديوم غير معروفة. ولكن توجد نظريتان لتفسيره. الأولى تفترض أنه بعد فقد السائل إلى البريتوان يحدث

الوقاية الأولية من نزف الدوالي البدئي:

II. الاعتلال المعدي الاحتقاني CONGESTIVE GASTROPATHY:

أخرى يجب التفكير بها حتى عند المريض المصاب بداء كبدي مزمن (انظر الجدول 27).

.(TIPSS)

الحبن

A. الألية الإمراضية:

الجهازية وأعطى البروبرانولول. كل ذلك كان بقصد منع حدوث نزف دوالي بدني. إن البروبرانولول بجرعة 80-

ع نسبة المواتة الكلية (P = 0.052).

مطاوعة المرضى تجاهه قد تكون سيئة.

160 ملغ يومياً قد أعطى نتائج مفيدة ولذلك يمكن استخدامه من أجل الوقاية الأولية (انظر جدول EBM).

الوقاية الأولية من نزف الدوالي:

نزف الدوالي (P = 0.0001). وانخفاض مقداره 45٪ في نسبة الوفيات الناجمة عنه (0.017 P)، وانخفاض مقداره 22٪

EBM

ASCITES

بسبب المراضة والمواتة المترافقتين مع نزف الدوالي فلقد طبقت المعالجة المصلبة ووضعت المسارب البابيبة

استخدم لمنع نكس نزف الدوالي. على كل حال فهو لا يستخدم بشكل شائع في الوقاية الثانوية، بالإضافة إلى أن

الحملة العصبية الودية وتبدل في إفراز الهرمون الأذيني المدر للصوديوم وتبدل فعالية نظام كالبكرين – كينيين

أمراض الكبد والسبيل الصقراوي

(انظر الشكل 17).

الأمراض الخبيثة: الكيدية، البريتوانية.

55

الحدول 27: أسباب الحين. أسماب شائعة:

• قصور القلب. • التشمع الكبدى، أسماب أخرى: • تقص بروتينات البح:

- التلازمة الكلائمة. - الاعتلال المعوي المضيع للبروتين.

- سوء التغذية. الانسداد الوریدی الکبدی:

- مثلازمة بود-كياري، - الداء الوريدي الساد،

التهاب المثكلة.

• الانسداد اللمفاوي. الخمج: التدرن، التهاب البريتوان الجرثومي العفوى.

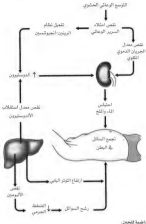
اسباب نادرة:

ومثلازمة ميغ.

التهاب الأوعية.

•قصور الدرق،

التحال الكلوى.



الشكل 17: الألبة الإمراضية للحبن.

تحدث على الجهة اليسرى) ناجمة عن الحبن.

المظاهر السريرية:

يسبب الحرن تقدد البطن مع استاد الخاصريّن والزياع الأصمية بالقرع وقهور هيرية Tirill بعضاء تكون ليدما تكون في المتعاد تكون في المجتل المتعاد الكون أن المتعاد الكون أن المتعاد الكون أن المتعاد الكون من المتعاد المتعاد المتعاد المتعاد المتعاد المتعاد المتعاد أن المتعاد الم



الشكل 18: تورم البطن عند المساب بالحين. الحدول 28: مظاهر واسباب الحين.

السيب	المظهر
التشمع	رانق أو بلون قشى أو بلون أخضر هاتح.
الخباثة:	مدمى.
الخمج:	عكر.
الاتصال الصفراوي:	مصطبخ بالصفراء بشدة.
الانسداد اللمفاوي:	أبيض-حلبيي (كيلوسي*)،
4n - m - m 5 1 cm - m 5 m - 1 .*	5 -90 -41 - 1 -00 -5

C. الاستقصاءات:

يعد التصوير بأمواج فوق الصوت الطريقة الأفضل لتأكيد وجود الحبن، ولاسيما عند المرضى البدينيين أو

حساسة وغير نوعية، يمكن اللعود ليزل البطان لتأكيد وجود الحرح إيضاء ولكنه يفيد اكثر للعصول على عينة من بالسال الجن المعجد (قدية ذكلك ليجود التصوير بامواج فوق الصوت إذا دعت الحاجة، قد يساعد مطلهر سنائل الحين بـة تغير السبب المستبطان (انظر الحدول 28). يقامن تركيز بروتين سائل الحين ومدروح (اليومين المصل – سائل الحين) بقصد التمهيز بين شكالي الحين الرئيسي Transudative (التصوير Sylly). فالحين التري يقيل تركيز البيروتين فيه عن 25 كالينة أو يكون

الذين يكون لديهم كميات ضئيلة فقط من السائل. قد تظهر صور البطن الشعاعية البسيطة الحين ولكنها غير

مدروج (اليومين المصل - سائل الحين) هوق 5.1 (وشحي) يكون ناجماً عادة عن التشمع. أما الحين النتعي (تركيز بروتين سائل الحين فوق 25 غ/ليتر أو مدروج (اليومين المصل – سائل الحين) دون 1.5) غيرجج احتمال الخمج أولاسيما التمرن أو الخيافة أو الانسداد الوريدى الكيدى أو الحين المشكلي أو يع حالات نداوة يرجح قصمور

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الدرق. إن فعالية أميلاز سائل الحبن التي تزيد عن 1000 وحدة/ليتر تشخص الحبن المثكلي. بينما يشير انخفاض تركيز غلوكوز سائل الحبن إلى الخباثة أو التدرن. قد يظهر الفحص الخلوي لسائل الحبن وجود خلايا خبيثة. وإن وجود كريات بيض متعددة أشكال النوى بتعداد يزيد عن 250 كرية /ملم ³ يشير بقوة للخمج (التهاب البريتوان الجرثومي العفوي). إن تنظير البطن إجراء مفيد لكشف الأمراض البريتوانية.

تنجم معظم حالات الحبن عن مرض خبيث أو عن التشمع أو قصور القلب. ولكن وجود التشمع لا يعني حتماً

إن تحديد الوارد من الصوديوم مع القوت ضروري لتعقيق توازن صوديوم سلبي عند مرضى الحبن. قد يكون تحديد الصوديوم لـ80 ميلي مول/اليوم (لا يضاف الملح إلى الطعام) كافياً، ولكن تحديده إلى 40 ميلي مول/اليوم ضروري في حالات الحبن الأكثر شدة ويحتاج ذلك لمراقبة مشددة مباشرة للقوت. يجب تجنب الأدوية التي تحوي كميات كبيرة نسبياً من الصوديوم وتلك التي تحرض احتباسه مثل مضادات الالتهاب اللاستيرونيدية (انظر الجدولين 29 و 30). إن تحديد الوارد من الماء إلى 0.5-1 ليتر/اليوم ضروري فقط في حال انخفض تركيز صوديوم البلازما إلى ما دون 125 ميلي مول/ليتر. يمكن بهذا الأسلوب تدبير عدد قليل من المرضى بشكل آمن وفعال.

يعتاج معظم المرضى للأدوية المدرة بالإضافة لتحديد الصوديمو، بعد محضر سبيرونولاكتون (100-400 ملغ/اليوم) الدواء المنتخب من أجل العلاج طويل الأمد بسبب قوته المعاكسة للألدوستيرون. ولكنه قد يسبب تثدياً مؤلماً وفرط بوتاسيوم، يحتاج بعض المرضى لمدرات العروة أيضاً (مثل فورسيميد) مع العلم أنها قد تسبب اضطراب توازن السوائل والشوارد واضطرابات كلوية. يتحسن الإدرار فيما لو كان المريض مسئلقياً في الفراش خلال فترة تأثير المدرات ربما لأن معدل الجريان الدموى الكلوى يزداد بالوضعية الأفقية.

أنه هو سبب الحبن وهذا الأمر وارد ومهم بشكل خاص عندما تكون الوظيفة الكبدية جيدة أو عندما لا توجد دلائل على ارتفاع التوتر البابي وعند مثل هؤلاء المرضى يجب البحث عن أحد اختلاطات التشمع مثل كارسينوما الخلية الكبدية أو خثار وريد الباب. أو يجب التفكير بسبب أخر (لا علاقة له بالتشمع) للحبن.

D. التشخيص

إن العلاج الناجع للحين يزيل انزعاج المريض ولكن لا يطيل حياته. وقد يسبب العلاج العنيف اضطرابات خطيرة في توازن السوائل والشوارد وقد يحرض اعتلالاً دماغياً كبدياً. تهدف المعالجة التقليدية لإنقاص محتوى

الجسم من الماء والصوديوم بتحديد الوارد منهما وتحريض الإدرار وعند الضرورة قد يستطب رشف سائل الحبن

مباشرة، إن أسهل طريقة لتخمين مقدار الضياع اليومي من الماء والصوديوم هي بوزن المريض بشكل منتظم. لا

2. الأدوية المدرة:

يمكن أن يتحرك أكثر من 900 مل من السائل من البريتوان يومياً وبالتالي يجب ألا يقل وزن المريض يومياً أكثر من

 ا كغ لتجنب نضوب السائل في مناطق الجسم الأخرى. I. تحديد الصوديوم والماء:

الجدول 29: بعض الأدوية التي تحوي كميات كبيرة نسبياً من الصوديوم أو تلك التي تسبب احتباسه. الأدوية التي تحوي كميات كبيرة من الصوديوم: • مضادات الحموضة،

- أسبيرين. • فينتوثين.
- صوديوم فالبروات. • الألجينات.
- الصادات الحيوية (انظر الجدول 30). • المحضرات الفوارة: الأسبيرين. كالسبوم، باراسينامول.
- الأدوية التي تسبب احتباس الصودبوم
 - كاربينوكسولون. مضادات الالتهاب اللاستيروثيدية.
 - الستيروثيدات القشرية.
 - میتوکلوبرامید.

• ديازوكسيد. • الأوستروجينات.

3. السؤل:

استخدم دائماً بزل 3-5 ليتر على مدى 1-2 ساعة بقصد إزالة الضائقة القلبية التنفسية (بشكل فورى)

الناجمة عن الحبن الشديد. إن الاعتماد على بزل حجوم كبيرة فقط بعد مقاربة علاجية خطيرة ومأساوية النتائج. على كل حال فإن البزل بقصد التجفيف أو لإزالة 3-5 ليتر من السائل يومياً إجراء أمن بشرط دعم الحالة

الدورانية للمريض بتسريب محلول غرواني مثل محلول الألبومين البشري (6-8 غ مقابل كل ليتر يبزل من سائل

الحبن) أو أي محلول أخر ممدد للحجم البلازمي. يمكن إجراء بزل كلي لسائل الحبن كخطوة علاجية أولية أو عند

فشل المقاربات العلاجية الأخرى. الجدول 30: بعض الصادات الحبوية ذات المحتوى المرتفع من الصوديوم

• بنزيل بنسيللين، • أموكسيسيللين. • سيفوثاكسيم. • أمبيسيللين. • سيفتازيديم، • سيفوكسيتين.

سیفوروکسیم.

• سيفرادين. • بيبيراسيللن.

کلورامضینیکول.

• ئىكارسىللىن. • فلوكلوكساسىللين.

ملاحظة: الزيادات الهامة من الوارد من الصوديوم الناجمة عن العلاج بالصنادات تُحدث فقط خلال إعطاء كمينات كبيرة

(غرامات) من الدواء حقناً خلالياً. إن الجرعات القصوى من الصادات المذكورة أعلاه المعطاة حقناً خلالياً تزيد معدل الوارد اليومي من الصوديوم بقيمة 20-50 ميلي مول. إن الأدوية التي لا تحوى الصوديوم ضمن تركيبها تزيد الوارد منه فيما لو تم تسريبها ضمن محاليل تحوي الصوديوم. نادراً ما تزيد الصادات الحبوية القموية الوارد من الصوديوم ولكن قد

4. مسرب لي فين: هذا المسرب عبارة عن أنبوب طويل مزود بدسام عدم الرجوع يمتد تحت الجلد من جوف البريتوان إلى الوريد

الوداجي الباطن في العنق. وبالثالي يسمح لسائل الحبن بالجريان مباشرة إلى الدوران الجهازي. هذه الطريقة فعالة في حالة الحبن المعند على العلاج التقليدي. ولكنها تترافق مع عدة اختلاطات مثل الخمج وخشار الوريد الأجوف العلوي ووذمة الرئة والنزف من الدوالي المريئية والتخثر المتشر داخل الأوعية. هذه المشاكل قد حدت من استخدامه. 5. السرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي:

يمكن لهذا المسرب أن يزيل الحبن المند ولكنه لا يطيل البقيا. يمكن استخدامه في حالة كانت الوظيفة الكبدية مقبولة أو عند المرضى الذين ينتظرون أن يجرى لهم زرع كبد، يجب عدم استخدامه عند مرضى المراحل النهائية،

إن الحبن تطور خطير في سياق التشمع لأن 10-20٪ فقط بعيشون لمدة 5 سنوات بعد ظهوره. الإندار ليس سيئاً بشكل مطلق. حيث يكون بأفضل حالاته عند المرضى ذوى الوظائف الكبدية الجيدة والذين استجابوا للعلاج

بشكل مقبول. كذلك يكون الإنذار أفضل في حال كان سبب التشمع قابلاً للعلاج أو في حال اكتُشفَ سبب محرض للحبن مثل الإفراط بتناول الملح.

G. الاختلاطات: قد يتعرقل الحبن بالأخماج التي قد تكون عفوية (انظر لاحقاً). أو قد تكون ناجمة (وهو الأشبع) عن مقاربات باضعة تشخيصية أو علاجية مثل التنظير الهضمي العلوي والمعالجة المصلبة. كذلك قد يتعرقل الحبن بالقصور

الكلوي. إن كلا هذين الاختلاطين (الخمج والقصور الكلوي) ذا دلالة إنذارية سيئة وقد يفرضان ضرورة اللجوء لزرع الكبد بشكل ملح.

III. التهاب البريتوان العضوي الجرثومي (SBP): SPONTANEOUS BACTERIAL PERITONITIS (SBP):

إن مرضى التشمع مؤهبون جداً للإصابة بخمج سائل الحين كجزء من أهبتهم العامة للإصابة به. يتظاهر

التهاب البريتوان العفوي الجرثومي فجأة بألم بطني ومضض ارتدادي وغياب الأصوات المعوية والحمى عند مريض لديه مظاهر واضحة تشير للتشمع والحبن. تكون العلامات البطنية خفيفة أو غائبة عند حوالي ثلث المرضى. حيث

تكون الحمى والاعتلال الدماغي الكبدي المظهرين الرئيسين. قد يظهر بزلُ السائل الحبن التشخيصي أنَّه عكر

ويكون تعداد العدلات فيه أكثر من 250 كرية/ملم³ (مؤشر قوي على الخمج). لا يمكن عادة تحديد مصدر الخمج.

ولكن معظم العوامل المرضة المعزولة من الدم أو من سائل الحبن تكون ذات منشأ معوي. وتكبون الأيشيرشيا

القولونية أشهر عامل ممرض يعزل كسبب لهذا الخمج. إن زرع سائل الحين في قوارير زرع الدم يساعد بشكل كبير

على نمو وكشف العوامل المرضة. يجب تمييز التهاب البريتوان الجرثومي العفوي عن بقية الحالات الإسعافية البطنية، وإن وجود العديد من العوامل الممرضة بالزرع يجب أن يثير الشك بوجود حالة انثقاب حشا أجوف.

التاموري.

A. السببيات:

61

زال مصاباً بعبن مستمر) بإعطائه محضر نورفلوكساسين بجرعة 400 ملغ يومياً.

التشمع ولكنها قد تحدث أيضاً عند المصابين بالقصور الكبدى الحاد.

الكبدى الحاد وقد يؤدى لتطور وذمة دماغية.

السيفالوسبورينات أو الأموكسيسيللين-كالفولينيك أسيد بجرعاتها المعيارية، تعد كل هذه الصادات الأدوية المنصوح بها في هذا المجال، يمكن منع نكس التهاب البريتوان الجرثومي العفوي عند المريض الذي أصيب سابقاً بعدة هجمات منه (ولا

يجب البدء بالعلاج فوراً بإعطاء الصادات الحيوية الواسعة الطيف مثل سيفوتاكسيم. إن نكس التهاب البريتوان الجرثومي العفوي شائع وقد يمكن تخفيض نسبة النكس بإعطاء المريض محضر نورفلوكساسين بجرعة 400 ملغ يومياً. سجلت العديد من حوادث خمج تجمعات السوائل الأخرى (عند مرضى التشمع) مثل الانصباب الجنبي أو

الاعتلال الدماغي الكبدي (البابي الجهازي) HEPATIC (PORTOSYSTEMIC) ENCEPHALOPATHY إن الاعتلال الدماغي الكبدي مثلازمة عصبية نفسية تتجم عن المرض الكبدي، تحدث غالباً عند مرضى

بعتقد أن الاعتلال الدماغي الكبدي بنجم عن اضطراب كيماوي حيوى بتناول الوظيفة الدماغية لأنه عكوس ولا يسبب تبدلاً تشريعياً مرضياً ملحوظاً عِنْ الدماغ. إن القصور الكبدي وشنت الدم البابي الجمازي عـاملان مهمان يحرضان الاعتلال الدماغي الكبدي. ويختلف التوازن بينهما من مريض لآخر. يعد القصور الكبدي ولو بدرجة خفيفة عاملاً ثابتاً لأنه من الصعب للشنت البابي الجهازي أن يسبب الاعتلال الدماغي فيما لو كانت الوظيفة الكبدية طبيعية. إن معرفتنا بالذيفانات العصبية التي تسبب الاعتبلال الدماغي قليلة. ولكن يعتقد أنها مركبات نيتروجينية (بشكل أساسي) تنتج في المعي على الأقل بثأثير جرثومي في جزء منها. هذه المركبات تُستقلب عادة من قبل الكبد الطبيعي وبالتالي لا تدخل إلى الدوران الجهازي. اعتبرت الأمونيا عاملاً محرضاً مهماً لفترة طويلة من الزمن. ولكن حالياً زاد التركيز على حمض غاما-أمينوبوتيريك. توجد مواد أخرى متهمة بتحرييض الاعتلال الدماغي مثل عدة نواقل عصبية أخرى زائفة (أوكتوبامين) وحموض أمينية ومركبات المركبتان والحموض الدسمة. يبدو أن بعض العوامل تحرض الاعتلال الدماغي الكبدي بزيادة التوافر الحيوي لهذه المركبات. بالإضافة إلى أن الدماغ في التشمع قد يبدى حساسية لعوامل أخرى مثل الأدوية القادرة على تحريض الاعتلال الدماغي الكبدي (انظر الجدول 31)، بعد تخرب الحاجز الوعائي الدماغي من الناحية الوظيفية مظهراً من مظاهر القصور

عن 250 كرية/ملمأ . بعد السيفوتاكسيم (بجرعة تزيد عن 2 غيرام كل 12 ساعة لمدة 5 أبيام كعد أدني) أو بقيبة

إن الغلاج التجريبي بالصادات الحيوية يحسن الإنذار عند المرضى الذين بزيد تعداد العدلات ضمن سائل الحبن لديهم

التهاب البريتوان الجرثومي العفوى: العلاج والوقاية:

EBM

والعتاهة.

الجدول 31: العوامل التي تحرض الاعتلال الدماغي الكبدي. • الامساك

• الرض (بما في ذلك الجراحة). نقص البوتاسيوم. المنومات، المركنات، مضادات الاكتثاب.

B. المظاهر السريرية: تشمل هذه المظاهر اضطرابات في الذكاء والشخصية والحالة العاطفية والوعي مع أو دون علامات عصبية. يمكن

العفوية، المحرضة بالمدرات، بزل الحبن (أكثر من 3-5 ليتر).

· Area's: .

• البوريميا:

 الشنت البابي الجهازي: الجراحي، العفوى (إن كان كبيراً). النزف الهضمى، زيادة الوارد من البروتين مع الطعام.

إيجاد العامل المحرض (انظر الجدول 31) في حال تطور الاعتلال الدماغي بشكل حاد. تكون المظاهر الأولى الباكرة خفيفة جدأ. وحالما تصبح الحالة أشد يصاب المريض بالخمول وضعف التركيز والتخليط وعدم التوجه والنعاس وتلعثم الكلام وحتى السبات. أحياناً تحدث اختلاجات. يظهر الفحص السريري وجود الرعاش الخافق. اللاثباتيـة. وعجـز المريض عن أداء تمرين ذهني حسابي بسيط (انظر الشكل 19) أو عن رسم أشكال بسيطة مثل شكل نجمة (لاأدائية بنيوية). ومع تطور الحالة بحدث اشتداد في المنعكسات وتظهر استجابة أخمصية باسطة ثنائية الجانب. نادراً ما يسبب الاعتلال الدماغي الكبدي ظهور علامات عصبية بؤرية. وفي حال وجودها يجب البحث عن أسباب أخرى. عادة ما يوجد لدى المريض نتن كبدي (رائحة النفس تكون عفنة ...). وهو علامة على القصور الكبدي والمسرب البابي الجهازي أكثر من كونه دليلٌ على الاعتلال الدماغي الكبدي. في حالات نادرة يؤدي الاعتلال الدماغي المزمن الكبدي (التتكس الدماغي الكبدي) لظهور العديد من علامات سوء الوظيفة المخيخية والمتلازمات الباركتسونية والشلل السفلي التشنجي

الشكل 19: اختبار توصيل الأزقام المستخدم لتقبيم الاعتلال الدماغي. هذه الدوائر الخمس والعشرين يمكن عادة وصلها مع بعضها بالتسلسل خلال 30 ثانية. يمكن بتكرار هذا الاختيار الحصول على معلومات مفيدة بشرط تغيير موضع الأرقام كل مرة لتجنب تعلم المريض وحفظه الواضعها. الجدول 32: التشخيص التفريقي للاعتلال الدماغي الكبدي. الورم الدموى تحت الجافية.

63

(

• الهذبان الأرتعاشي. الاضطرابات النفسية البدئية.

يمكن وضع التشخيص سريرياً في العادة. ولكن عند استمرار الشك به يستطب إجراء تخطيط الدماغ الكهربي الذي يظهر تباطؤ منتشراً يتناول الموجات الفا الطبيعية مع ظهور موجات دلتا. عبادة يرتفع تركيز الأمونينا

60 غ/اليوم التي تشكل الحد الأعلى المقبول عند مرضى التشمع. إن اللاكتولوز (15-30 مل كل 8 ساعات) سكريد ثنائي يعطى فموياً ليصل إلى الكولون سليماً حيث يتم استقلابه ضمنه من قبل الجراثيم الكولونية. ترفع الجرعة تدريجياً حتى يستطيع المريض التغوط مرتين يومياً، يحدث هذا المحضر تاثيراً مليناً تناضحياً ويخفض باهاء المحتوى الكولوني مما يؤدي للحد من امتصاص الأمونيا الكولونية ويشجع على استهلاك الجراثيم وقبطها للنيتروجين (انظر جدول EBM). إن محضر الاكتيتول بديل عن اللاكتولوز متقبلٌ أكثر منه. بتأثير أقل دراماتيكية على الوظيفة المعوية. إن محضر نيومايسين (1-4 غرام كل 4-6 ساعات) صاد حيوي يؤثر بإنقاص المحتوى المعوي من الجراثيم، يمكن استخدامه مع اللاكتولوز أو كبديل عنه في حال سبب إسهالاً شديداً. يمتص النيومايسين بشكل سين من المعي ولكن مع ذلك تصل كمية كافية منه إلى داخل الجسم تجعله مضاد استطباب عند المريض المصاب باليوريميا. لا يستحب استخدامه على المدى الطويل (خلافاً لمحضر لاكتولوز) لأنه قد يسبب سمية أذنية. يعد

الاعتلال الدماغي الكبدى المزمن أو المعند واحداً من الاستطبابات الرئيسة لزرع الكبد.

• داء وبلسون العصبي، الانسمام الدوائي أو الكحولي. الاعتلال الدماغى لفيرنيكه.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

• نقص سكر الدم،

C. الاستقصاءات:

الشريانية عند مريض اعتلال الدماغ الكبدي. ولكن هذا الارتفاع قد يشاهد رغم عدم وجبود اعتلال دماغي سريرياً، ولذلك فإن الأهمية التشخيصية لهذا الاختبار ضئيلة أو معدومة، لخصنا في (الجدول 32) الحالات

السريرية الأخرى التي قد تدخل في التشغيص التفريقي للاعتلال الدماغي الكبدي.

D. التدبير: إن نوب الاعتلال الدماغي شائعة عند مرضى التشمع. وتكون عادة عكوسة إلى أن يصل المريض للمراحل

النهائية. تتألف مبادئ العلاج من كشف وإزالة الأسباب المحرضة (انظر الجدول 31) وإنقاص الوارد من البروتين

الدماغي ترضع كمية البروتين الوارد مع القوت بمقدار 10-20 غ/اليوم كل 48 ساعة حتى الوصول لقيمة 40-

20 غرام/اليوم. ويعطى الغلوكوز (300 غ/اليوم) فموياً أو خلالياً في الحالات الشديدة. وحالما يتحسن الاعتلال

وتثبيط إنتاج الذيفانات العصبية من قبل الجراثيم المعوية. يجب إنشاص الوارد من البروتين لأقبل من

علاج الاعتلال الدماغي الكبدي:

EBM

اظهرت دراسات أجريت على أعداد قليلة من المرضى أن اللاكتولوز مفيد في حالتي الاعتلال الدماغي الكبدي الحاد والمزمن، ولكن لا توجد تجارب عشوائية مضبوطة في هذا المجال.

إن العلاج بالنيومايسين ليس أفضل بشكل ملحوظ من العلاج الزائف لتدبير الاعتلال الدماغي الكبدي الحاد، الأدلة الحالية لا تدعم استخدام محاثيل الحموض الأمينية المنفرعة السلسلة لتدبيير الاعشلال الدمناغي الكبدي الحناد أو

المتلازمة الكبدية الرثوية HEPATOPULMONARY SYNDROME

يكون العديد من مرضى التشمع مصابين بنقص الأكسجة بسبب العديد من العوامل كارتفاع التوتر الرثوي

رثوي. تشمل المظاهر النسريرية تبقرط الأصابع والنزراق والعنكبوت الوعمائي وانخضاض واضح في إشباع المدم الشرياني بالأوكسجين. حالياً تعد المتلازمة الكبدية الرثوية استطباباً لزرع الكبد.

القصور الكيدى الكلوى

تحطم البروتينات الداخلية والحد من شدة اليوريميا وذلك بتحديد الوارد من البروتين لقيمة 20 غ/اليوم وإعطاء 300 غ من الكريوهيدرات يومياً، يعتمد الشفاء على تحسن الوظيفة الكبدية ولكن ذلك يحدث نادراً عند المصابين

بالداء الكبدى المزمن، ووفقاً لذلك نجد أن الإنذار سين جداً ما لم تجرُّ عملية زرع الكبد.

والانصبابات الجنبية والمتلازمة الكبدية الرئوية. تتظاهر هذه المتلازمة بنقص أكسجة معند وتوسع وعائي داخل

HEPATORENAL FAILURE

قد يحدث قصور كلوي تال للقصور الكبدي في التشمع. تكون الكليتان طبيعيتين من حيث البنية الداخلية.

ويعتقد أن القصور الكلوي ناجم عن اضطراب الجريان الدموي الجهازي بما في ذلك تدهور الجريان الدموي

الكلوي. تدعى الحالة القصور الكلوي الوظيفي الناجم عن التشمع أو المتلازمة. الكبدية الكلوية، تحدث الله المراحل

المتقدمة من التشمع المترافق دائماً مع الحين. وهي تتميز بغياب البيلة البروتينية أو الرسابة البولية الشاذة. ويكون

معدل إطراح الصوديوم البولي أقل من 10 ميلي مول /اليوم ونسبة أسمولالية البول على أسمولالية البلازما تزيد

عن 1.5 . من المهم أن نفقي نقص الحجم وذلك بقياس الضغط الوريدي المركزي وتسريب المحاليل الغروانية مثل

محاليل الألبومين البشري للعفاظ عليه بحدود 0-5 سم ماه. يشمل علاج المثلازمة الكبدية الكلوية إعطاء

الدوبامين (2-1 مكغ/كغ/د) لتحسين الجريان الدموى الكلوي وبالتالي تحريض الإدرار لاحقاً. يجب الحد مس

VIRAL HEPATITIS

أسباب نوعية لأمراض كبدية متنية

SPECIFIC CAUSES OF PARENCHYMAL LIVER DISEASE

التهاب الكبد الحموى

المزمنة الوقاية:

الفاعلة:

لقاح

تنجم حالات النهاب الكبد الحموي كلها تقريباً عن واحد من حمات النهاب الكبد النوعية. ويُشكل النهاب الكبد	
ناجم عن الحمات الأخرى حوالي 1-2٪ فقط من كل الحالات (انظر الجدول 33). تؤدي كل هذه الحمات	JI
مراض متشابعة في مظاهرها السريرية والتشريحية الدرنسية حيث بكون الديني برقائباً أو لا أعراضياً، ولقيد	N

	الجدول 33: أسباب التهاب الكبد الحموي.
 ● التهاب الكبد الحموي لا Æ-A. 	 حمة التهاب الكبد A (HAV).
 الحمة الضغمة للخلايا. 	 حمة الثناب الكبد (HDV).

خصنا مظاهر فيروسات التهاب الكبد الرئيسة في (الجدول 34).

 حمة الحمى الصفراء. 	حمة النهاب الكبد B (HBV).
A Je 6 J 5 J A	(DEVAE CON ASSES

- - حمة الحلأ السبط. حمة التهاب الكبد HCV) C)،

_			الكبد الرئيسة.	هاهر حمات النهاب	الجدول ١٥٠٠ م
التهاب الكيد E	التهاب الكبد D	التهاب الكبد C	التهاب الكبد B	التهاب الكبد ٨	
					الحمة
.Calicivirus	. Incomplete virus	. Flavivirus	-Hepadna	. Enterovirus	المجموعة:
- Calicivirus	.Incomplete virus	. Flavivirus	-Hepadna	. Enterovirus	:Ac

المجموعة:	.Enterovirus	.Hepadna	. Flavivirus	.Incomplete virus	. Calicivirus
الحمض النووي:	.RNA	-DNA	-RNA	.RNA	-RNA
القد (القطر):	27 ثانو متر.	42 نانومتر،	38-30 نانومتر.	35 ئائومتر.	27 ئانومتر .
فترة الحضانة (أسبوع):	.4-2	-20-4	-26=2	.9-6	.8-3
الانتشار:					

(اسبوع):	.4-2	.20-4	-20-2	. 5-0	-8-5	
الانتشاره						
البراز:	نعم.	. ٧	.У	٧.	نعم.	
الدم:	غير شانع.	نعم	نعم.	نمم.	. У	
اللعاب:	نعم	نعم	نعم	9	9	
الجنس:	غير شائع.	نعم.	غير شائع.	نمح	5	
العمودي (من الأم لولدها):	. ٧	نعم.	غير شائم.	نعم.	٧.	

.¥ النهاب الكند B. الغلوبولين المقرط الغلوبولين المناعى المنفعلة: الناعة الصل (كالبول مثلاً) أقل إخماجاً.

لقاح

يتوقى منه بلقاح

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي A. المظاهر السريرية:

تسبق الأعراض البادرية تطور اليرقان بعدة أيام إلى أسبوعين. هذه الأعراض هي المظاهر الشائعة للداء الخمجي الحاد وهي تشمل القشعريرات والصداع والتعب. قد تكون الأعراض الهضمية مسيطرة ولاسيما القهم

والاشمئزاز من السجائر وقد يصاب المريض بالغثيان والإقياء والإسهال. قد يحدث ألم بطني علوي ثابت وشديد أحياناً نتيجة تعرض البريتوان للشد فوق الكبد المتضخم. في البداية تكون العلامات الفيزيائية ضئيلة. ويكون الكبد ممضاً رغم أنه لا يكون مجسوساً بسهولة. قد تتضخم العقد اللمفاوية الرقبية. وقد تحدث ضخامة طحالية ولاسيما عند الأطفال. غالباً ما يصاب مرضى التهاب الكبد B بالام مفصلية في الطور البادري. وأحياناً تظهر

مثلازمة داء المصل مع اندفاعات جلدية (بما فيها الشرى) ويحدث التهاب مفاصل متعددة.

يشير اغمقاق لون البول واصفرار الصلبة إلى بداية ظهور اليرقان، الذي يشتد حالما يتطور انسداد القنيوات الصفراوية، ويغدو البراز فاتح اللون. ويزداد اغمقاق البول ويغدو الكبد مجسوساً بسهولة. ﴿ هذه المرحلة تتحسن

شهية المريض غالباً وتضعف كثيراً شدة الأعراض الهضمية. بعد ذلك يتراجع البرقان ويعود البول وللبراز لونيهما الطبيعيين، وتتراجع كذلك الضخامة الكبدية، وخلال 3-6 أسابيع بشفى معظم المرضى. في الحالات الخفيفة قد

يتسرع سير اليرقان ولايتم التعرف عليه إلا من خلال قصة تماس مع حالة التهاب كبد حموي معروفة أو بترافق أعراض هضمية مبهمة أو التعب مع بيلة البيلروبين ومع دلائل مخبرية على سوء الوظيفة الكبدية.

تزيد فعالية الخمائر الناقلة للأمين البلازمية عن 400 وحدة/ليثر حتى قبل أن يظهر اليرقان، وذلك يشكل الشذوذ الأكثر تميزاً. يعكس تركيز البيلروبين البلازمي شدة اليرقان. نادراً ما تزيد فعالية الفوسفاتاز القلوبية

البلازمية عن 250 وحدة/ليتر ما لم تتطور ركودة صفراوية ملحوظة، ويكون تركيز البومين المصل سوياً، يعد تطاول زمن البروتروميين مؤشراً موثوقاً على الأذية الكبدية الشديدة. إن بيلة البيلروبين علامة باكرة تظهر في الطور البادري وتستمر خلال طور الثقاهة. قد تظهر بيلة بروتينية خفيضة. يكون تعداد الكريات البيض طبيعياً أو

منخفضاً في الحالات غير المختلطة. وقد يوجد أحياناً كثرة لفاويات نسبية التي تعد علامة ذات أهمية جزئية لتمييز هذا المرض عن داء ويل. بمكن للفحوص المصلية أن تكشف الإصابة بالتهاب الكبيد بالحمة A و B و E

والحمة المضغمة للخلايا وحمة إبشتاين - بار ولكنها غير موثوقة في حالة التهاب الكبد الحاد بالحمة C. لقد ناقشنا التشخيص التفريقي في الصفحة 20.

C. الاختلاطات:

بينما نجد أن العديد من اختلاطات الثهاب الكبد الحموي الحاد معروفة (انظر الجدول 35). فإن الاختلاطات

الخطيرة غير شائعة التواتر في المارسة. إن الوفاة نادرة وهي تنجم عادة عن القصور الكبدي الحاد. إن عودة الأعراض والعلامات الخاصة بالتهاب الكبد الحاد خلال مرحلة الشفاء تعد مظهراً مميزاً لنكس المرض الذي يحدث عند 5-15٪ من المرضى، إن النكس المخبري اللاأعراضي الذي يترافق مع ارتفاع فعالية الخمائر الثاقلة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

هذا الداء الركودي لعدة أشهر ولكن يكون إنذاره جيداً.

على مرض كبدى، تعرف هذه الظاهرة باسم مثلازمة ما بعد التهاب الكبد،

الحموي الحاد أحياناً، تتجم معظم حالاته عن متلازمة جلبرت المستبطنة.

للأمين أكثر شيوعاً. يزول الثهاب الكبد الناكس عفوياً ولا يشير بالضرورة لسوء الإنذار. قد تتطور ركودة صفراوية

في أية مرحلة من مراحل سير المرض لتؤدي ليرقان أشد ذي نمط انسدادي مخبرياً وسريرياً. تظهر خزعة الكبد كل مظاهر التهاب الكبد مع ركودة صفراوية مسيطرة وعدم وجود دلائل على الأذية الكبدية المزمنة. قد يستمر

من الشائع أن يستمر شعور المريض بالوهن لمدة 2-3 أشهر بعد شفائه سريرياً ومخبرياً. أحياناً والسيما عند المرضى القلقين يحدث تعب وقهم وغثيان وانزعاج مراقي أيمن لفئرة طويلة دون وجود دلاثل سريرية أو مخبوية

يمكن للخمج المزمن بحمة التهاب الكبد B مع أو دون خمج مراكب بالحمة D أن يسبب التهاب كبد مزمنـــاً وتشمعاً، وقد يسبب الخمج بالحمة C المزمن التهاب كبد مزمن وتشمع، تؤهب هذه الأشكال من التهابات الكبد المزمنة الحموية لحدوث كارسينوما الخلية الكبدية. قد يشاهد فرط بيليروبين الدم غير المقترن بعد التهاب الكبد

إن الاختلاطات الجهازية نادرة، وهي تشمل فقر الدم اللاتنسجي، الذي يحدث بشكل أشيع بعد التهاب الكبد بالحمة لا (E-Λ) وقد لا يظهر إلا بعد مرور سنة على المرض الكبدي، بقية الاختلاطات ترتبط غالباً بالإصابة بالتهاب الكبد بالحمة B و C وهي تشمل داء النسيج الضام ولاسيما التهاب الشرابين العديد العقد والأذية الكلوية مثل الثهاب الكبب والكلية، سجل حدوث فرفرية هينوخ شونلاين والتهاب جلد النهايات الحطاطي عند الأطفال.

فقط المرضى المتأثرين بشدة هم الذين يحتاجون للعناية في الشفي، والهدف الرئيسي من ذلك هو الكشف

الباكر لتطور القصور الكبدى الحاد . تعالج المثلازمة الثالية لالتهاب الكبد بالتطمين، ولقد ناقشنا الاحقأ العلاجات

• القصور الكلوى.

 التهاب الكبد المزمن. كارسينوما الخلية الكبدية.

التهاب الكبد الركودي.

2

• فقر دم لا تنسجي.

فرفرية هينوخ-شونلاين.

* قد تكشف مثلازمة جيلبرت عند المريض الذي أصيب بالتهاب الكبد الحموي لدى متابعته

D. التدبير العام:

النوعية الخاصة بالحمات المختلفة.

الجدول 35: اختلاطات التهاب الكبد الحموي الحاد. • القصور الكبدى الحاد، مثلازمة ما بعد التهاب الكبد.

• أمراض النسيج الضام. • التهاب جلد النهايات الحطاطي.

• التشمع (التهاب الكبد C, B). التهاب الكبد اثناكس (سريرياً، كيماوياً).

فرط بيلروبين الدم (متلازمة جلبرت)*.

1. الحمية: تعطى للمريض حمية غذائية تحوي 2000-3000 كيلو كالوري يومياً. ولكن في بداية المرض لا يتحمل المريض هذه الحمية بسبب القهم والغثيان. عندها يمكن الاستعاضة عنها بعصائر الفواكه والغلوكوز فهي مقبولة أكثر.

كان الإقياء شديداً يستطب تسريب السوائل الوريدية والغلوكوز.

يجب تجنب الأدوية إن كان ذلك ممكناً ولاسيما في التهاب الكبد الشديد لأن العديد منها يستقلب في الكبد. هذا الأمر ينطبق بشكل خاص على المركنات والمنومات. يجب تجنب تناول الكحول خلال المرض ولكن يمكن تناوله ثانية بعد حدوث الشفاء السريري والمخبري. كذلك الحال بالنسبة لحبوب منع الحمل.

تتحدد محتويات الحمية بشكل كبير وفقاً لرغبات المريض مع ضرورة تشجيعه على تناول وارد بروتيني جيد. إذا

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تحمل الجراحة المجراة للمريض المصاب بالتهاب الكبد الحموي الحاد خطورة ملحوظة بتطور قصور كبدي تال

لها، ولذلك بجب إجراء العمليات الجراحية المنقذة للحياة فقط في هذه المرحلة.

4. زرع الكبد: قد يستطب زرع الكبد لتدبير القصور الكبدي الحاد أو المزمن الناجم عن التهاب الكبد الحموي.

: 1/2/2/1.5 يختلف الإنذار باختلاف سبب التهاب الكبد (انظر لاحقاً). تبلغ النسبة العامة للعواتة التالية لالتهاب الكبد

الحموي الحاد حوالي 0.5٪ عند المرضى الأصحاء الذين تقل أعمارهم عن 40 سنة. ولكنها تصل حتى 3٪ عند الذين تزيد أعمارهم عن 60 سنة. وقد ترتفع لنسبة أعلى عند المرضى المصابين بأمراض أخرى خطيرة مثل الداء

الكبدى المزمن أو اللمفوما أو الكارسينوما.

مبحث الحمات VIROLOGY:

تسبب كل حمات التهاب الكبد من € ← كا داءً كبدياً بشكل أساسي عند الإنسان ولكنها مختلفة عن بعضها

تماماً وتنتمى لجموعات منتوعة من الحمات.

A. التهاب الكبد A:

تنتمي حمة النهاب الكبد A (HAV) إلى زمرة حمات بيكورنا التي بدورها تنتمي لمجموعة الحمات المعوية، ولا

يجري زرعها إلا لأغراض بحثية علمية بحتة. إن هذه الحمة مخمجة بشدة وتنتشر بالطريق البرازي - الفموي من المريض المصاب بها أو الحاضن لها. يطرح الشخص المصاب هذه الحمة في البراز لمدة 2-3 أسابيع قبل ظهور المرض ولمدة أسبوعين تاليين. يكون معظم الضحايا من الأطفال حيث يسهل انتشاره بينهم بسبب الازدحام وسوء أن البراز هو الصدر الرئيسي لانتقاله فإن حدوث حماتمية (وجود الحمات في الدم) عابرة خلال فترة الحضائة يسمح للخمج بالانتشار بالدم وبالاتصال الجنسي الشاذ ولا سيما عند الرجال. لا تُشاهد هنا حالة حامل مزمن مشابهة لتلك التي تحدث في حالة التهاب الكبد B.

العناية الصحية وعادات النظافة. في بعض الجائحات وجد أن الماء والحليب والمحار يلعبون دوراً في انتشاره. رغم

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

لرض خطير أو حتى مهدد للحياة،

ا. الاستقصاءات:

اكتشف مستضد واحد فقط عائد للحمة A. يقوم الشخص المصاب بها بتصنيع جسم ضدي موجه ضد هذا المستضد (anti- HAV) إن هذا الضد مهم في تشخيص الإصابة بهذه الحمة لأنها توجد في الدم بشكل عابر فقط خلال فترة الحضانة. ويحدث إطراحها مع البراز فقط لمدة 7-14 يوماً بدءاً من ظهور الأعراض السريرية ولا

يمكن استنباتها بسهولة. يشير الضد Anti-HAV من النمط IgM لاستجابة مناعية أولية. وهو يظهر في الدم عند بداية ظهور المرض السريري وهو مشخص للإصابة الحادة بحمة التهاب الكبد A. تتخفض تراكيزه المصلية إلى مستويات متدنية خلال حوالي 3 أشهر من الشفاء، لا قيمة تشخيصية للضد من النوع IgG لأن الإصابة بالحمة A

شائعة ولأن هذا الضد يستمر وجوده في المصل لعدة سنوات تالية، ولكن يمكن الاعتماد عليه لتقصي مدى انتشار هذا المرض، بشير وجوده إلى مناعة الشخص تجاه هذه الحمة.

إن الطريقة الأفضل لمنع انتشار الخمج في المجتمع هي تحسين الحالة الاجتماعية ولاسيما القضاء على الازدحام وعادات النظافة السيئة. يمكن تأمين حماية قوية للأشخاص لمنع إصابتهم بهذه الحمة بواسطة التمنيع

الفاعل بلقاح الحمة المعطلة (Havrix)، يجب التفكير بإعطاء هذا اللقاح للأشخاص المصابين بالتهاب الكبد المزمن بالحمة B أو C. يمكن تأمين حماية فورية بإعطاء غلوبولين المصل المناعي بعد التعرض مباشرة للحمة. يمكن التفكير بهذا الإجراء عند الأشخاص ذوي الخطورة المرتفعة مثل المسنين أو الذيبن على تصاس مع المرينض أو

المصابين بأمراض كبرى أخرى أو ربما يضاف لهم النساء الحوامل. إن غلوبولين المصل المناعي فعال في منع انتشار الوباء بهذه الحمة في المدارس والحضائـات لأن حقـن هـوَلاء الأشـخاص بـه سـيمنع انتشــار الحمــة الثــانوي إلــى عائلاتهم. يمكن تأمين وقاية مثلى للأشخاص الذين يسافرون للمناطق الموبوءة بواسطة التلقيح. ولكن عندما لا يتوافر متسع من الوقت يمكن إعطاء اللقاح والغلوبولين المناعي في موضعين مختلفين (يعطيان حقداً) لشأمين وقايية

فورية وأخرى مديدة. إن التأثير الواقي الذي يتمتع به الغلوبولين المناعي سببه احتواؤه على الضد الموجه للحمة A. وبالتالي فإن الأشخاص الذين لديهم هذا الضد في دمهم هم ممنعون طبيعياً.

3. الاندار: إن القصور الكبدي الحاد التالي لالتهاب الكبد بالحمة ٨ نادر التواتر، وإن التهاب الكبد المزمن لا يحدث في

هذه الحالة، ولكن إصابة المريض بالحمة A وهو مصاب أصلاً بالتهاب الكبد المزمن بالحمة B أو C قد تعرضه

تُعد حمة التهاب الكبد HBV) B) الحمة الوحيدة التي تنتمي لجموعة حمات Hepadna التي تسبب خمجاً

عند الإنسان. إلى الآن لا يمكن زرعها واستنباتها ولكن يمكن نقلها لكاننات معينة من الرئيسيات (كالشمبانزي)

وتتكاثر هذه الحمات ضمنها. تتألف هذه الحمة من معفظة ولب Core. وتحوى هذه الأخيرة الحمض النووي DNA وخميرة دنا بوليميراز (انظر الشكل 20). تعرف هذه الحمة يجزيثات دان Dane Particles، وإن الضائض

Excess من مادة محفظتها والمعروف باسم المستضد السطحي الخاص بحمة التهاب الكبد (HBsAg) B) يجول في الدوران، بعد الأنسان المصدر الوحيد للعدوى. إن الأشخاص الحاضنين لهذه الحمة أو الذين بعانون من التهاب كبد حاد بها يشكلون مصدراً إخماجياً (مصدر عدوي) قوياً لمدة لا تقل عن مدة وجود المستضد السطحي في دمائهم (HBsAg)، قد يكون المرضى المصابون بشكل مزمن بهذه الحمة، قد يكونون لا أعراضيين تماماً أو مصابين بقصور كبدى مزمن. ويكون هؤلاء مصدراً فعالاً للعدوى عندما تظهر الواسمات التي تدل على استنساخ وتكاثر

الحمة (DNA-HBV » HBe Λg أه دنا بالبمبراز) في دمائهم. ويكونون في أقل درجات الأخماج عندما تغيب هذه الواسمات من دمانهم ولا بيقي فيها الا anti- HBe. بصب التهاب الكبد الزمن بالحمة B حوالي 300 مليون شخص حول العالم. وهو يترافق مع تطور التشمع وكارسينوما الخلية الكبدية البدئية. تتراوح نسبة الحملة المزمنين للحمة بعد الخمج بها من 10-20٪ في أسيا وأفريقيا والشرق الأوسط وجزر الباسيفيك (حيث تكتسب معظم

> حالات النهاب الكبد الحاد خلال مرحلة الرضاعة) إلى 2٪ في أوروبا وأمريكا الشمالية. HBV-DNA HRV-DNA

HBsAc HBeAn (blood) الشكار 20 رسم تخطيطي لحمة الثمان الكبيد B ، الاستضد السطحي الخاص بمناه الحمة (HBsAs) عبارة عن يروتون

حيا وأحن غلاف الحمية. إن المستضد اللب. (HBeAg) بروتين بشكل لب أو قفيصة Capsid الحمية (يوجد علا الكبيد عُ الدم)، إن المستضد (HBeAg) حزم من المستضد اللبي يمكن أن يوجد عُ الدم حيث بشير عندند إلى الإخماج Infectivity استخدام إير الحقن لللوثة التي تعد أشيع شكل من أشكال انتشار المرض عند الذين يسيئون استخدام الأويية والمعنى جيك يستخدون مختلة واعدة عدة حرات ولمدة أشخاهت ، طالياً لا يعد نقل الدم أو مشتقاته (القطل العلاجي الذي يتم على الشاعق) المصدر الرئيسي لانتشار المرض باغتراض أن مم المتبرع قد ختص الاختبارات تقصيد الحمة، وإن حوالي 10/ غما دون من حالات التهاب الكيد الثاني لقطل الدم أو مشتقاته تتجم عن الحمة 18، على كل عال هان يعين مشتقات الدم فقط مثل محاليا الكوبوس رفاحاً لقرواني من الخالية من خطورة نقل الصحة لأنها

إن الدم هو المصدر الرئيس للخمج، حيث قد ينتشر المرض بعد نقل الدم الملوث بالحمة أو مشتقاته أو بعد

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تكن الإبر الستخدمة معقمة بشكل كاف. يمكن لحمة الثهاب الكبد B ان تسبب اخماجاً غرادية لا يمكن عزوها للانتشار بالتطريق الخلالي. وإن طرق الانتقال غير الخلالي غير محددة، ولكن اكتشاف BBSAB أو HBV-DNA في سوائل الجسم كاللعاب والبيول والتى والفترات الهيلية يفتح النجال أمام عندة اليات جديدة مقترحة لنشر العدوى. يبدو أن التساس الصميمى مع

تخضع لعملية البسترة. كذلك يمكن للوخز بالأبر الصينية والوخز لرسم الوشم. يمكن له أن ينقل المرض في حال لم

المريض أمر شروري لنقل المرض. وبعد الجماع الجنسي ولاسيما عند الذكور الشائين (اللواطيين) علريقاً هاماً لانتشار العدوى، كذلك قد تنقل الحمة عمودياً من الأم لولدها خلال فقرة ما حول الوضع مباشرة، ولعل هذا الانتقال يشكل المصدر الرئيس لانتشار المرض عالياً.

تحوي الحمة B العديد من السنتشدات التي تؤلد استجارات مناعية عند الشخص المساب (انظر الشكل 21).
إن هذه المنتشدات وإنشادها مهمة قية تحديد الإصابة يهندالجمة (انظر الجعلول 26).
يعد المستشد السطعي الخاص بالحمة B ((HBs/R)) علامة مورفقاً على الإصابة الحادة بها، وإن سليهة هذا المستشد خطير اختيال الإصابة بهذه الحمة مستبدأ ولكن اليس مستحيلاً (انظر الشكل 21). يظهو المستشد

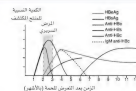
السطحي في الدم في مرحلة متأخرة من طور الحضالة وقبل الطور البادري من التهاب الكبد الحاد بالحمة 8. قند يستمر وجوده بالدم لعدة إيام فقط، حيث يختفي حتى قبل ظهور اليوقان، ولكنه من المتاة أن يستمر وجوده في الدم لمدة 3-4 أسابيع وقد تقول هذه المدة حتى 5 أشهور، أن القند المؤجه للمستقدم السطحي (ami-HBs) يظهر عادة بعد حوالي 3-5 أشهر ويستمر في الدم لعدة سنوات أو حتى مدى الجياة، يشير وجود هذا القند الب خمج

سابق فيما لو كان الشدد للوجه للمستضد اللهي (anti-HBs) إيجابياً أيضاً، ويشير إلى تلقيح سابق فيما لو كان التفدد الوجه للمستشد اللهي (anti-HBs) سلبياً (انقولا لإحقاً)، إن المستشد اللهي AlliBcs لا يوجد لج الدم ولكن الشدد الوجه له (anti-HBs) عليه طرح إم حرفة يكرة من الرض ويصل يسرعة لتراكيز عاباية تبنا بالالاضاض لاحقاً

المرض ويتبع بإنتاج الضد (anti-HBe). يشير وجود المستضد e إلى أن استنساخ الحمة في الكبد فعال.

لتستمر دائماً .ع البداية يكون anti-Hbe من تعط Mgl ولج الراحل الشاخرة يصبح من النصط IgG بيكن ((anti-Hbe (IgM)) ويكن احيانا حاداً بالحجة B وثلك عنديا يكون المنتشد السطحي قد اختص راءم يظهر الضد الوجه ضده بعد (انظر الشكل 21، والجدول 36) يظهر المستعدر ((HBeXg) بشكل عابر نقطد لج بداية

Anti-HBs



الشكل 21: الاستجابات المسلية للاصابة بحمة التهاب الكبد B. HBsAg؛ المستضد السطحي الخاص بحمة التهاب الكبد anti-HBs .B؛ الضد الموجه للمستضد السطحي. HBeAg: المستضد e لحمة التهاب الكبد anti-HBe .B: الضد الموجه للمستضد e. anti-HBc؛ الضد الموجه للمستضد اللبي.

الجدول 36: تفسير نتائج الاستقصاءات الرئيسة المستخدمة للتشخيص المخبري للإصابة بحمة التهاب الكبد IgM

HBsAg

التفسي

فترة الحضائة:

الإنتان المزمن: عادة: التمنيع دون الإصابة:

Anti-HBc

lgG

التهاب الكبد الحاد:				
الباكر:		*	-	-
المستمره		-	+	-
الستمر (أحياناً):	-	+	+	
التقامة:				
⇒ 3-6 آشهر:	-	±	-6-	±
⇒ 6-9 اشهر:	-		+	+
بعد الخمج:				
لأكثر من سنة:	-	-	+	+
لدة غير محددة:	-	-	+	-

أ موجود بعبار منخفض أو أنه غير موجود.

HBe (من التعط Bgl) المنوق دليلاً وحيداً على الخمج المزمن، عادة يكون HBeag) المناطقة اليجابياً أيضاً. يشير HBeAg) متشوار الاستشباع القمال الحمد فضيه الكيد، بينما يشير HBeAg المستشبان الاستشباع يعدث بادئين وجهائه أو الله-BM-DNA الدمين من هذا العلاج الكيدية المنبية، حيثا الاحكيات المتكان أن يكشف HBV-DNA على المناطقة المتكان المناطقة المتشاعرة العلاج من وتكني المناطقة المتناطقة المناطقة المناطقة

يوسم الخمج المزمن بالحمة B بوجود HBsAg وnti-HBc من النمط IgG في الجسم. نادراً ما يكون -anti

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

إن علاج التهاب الكبد الحاد بالحمة B داعم مع ضرورة المراقبة اللمسيقة لاحتمال تطور قصور كبدي حداد . إن دور محضر لاسيفودين حالياً غير واضح . يعد الإنترضوروين ومحضر لاميفودين الدوائين الوحيدين المرخصين لملاج التهاب الكبد المزمن بالحمة B. كري ضالية الإنترفيورون على أشدها عند المرضى ذوي التراكية المسابة العالية من

الخمائر الثاقلة للأمن ولديهم التهاب كيد ضال بالخرعة، وعند النهين لم يكتسبوا البرض منذ الولادة، وعند غير لدائم البيان يحمة عزز النائمة الكتسب، يعمل يجرعة 5 مالوين وحدة يوسياً أو 10 مالويين وحدة 3 مراات اسبوعياً لدائم أن البيان عند المنافرة وقلة المضيحات واضغارايات الغدة الدارقية إن التضوي المستمر لواسمات الاستشباع الفيروسي (BMV-DMA) وللمنافرة الإضافرة كركوز الخمائر

المسابين بالتشمع ، إن الدراسات للمراقبة على المدى الطويل صنيلية ولكنها تشير لتحسن البقيا عند الذين استجاروا عليه ، وإن الأشخاص المسابين بحسات لديها طفرة قبل لبية (أي تنققد للمستضد c) بستجيبون لهذا الملاج بشكل ضعيف ، تشمل الواسمات الأخرى التي تشير لدلالة إنذارية سلبية ارتفاع تراكيز HBV-DNA بشكل شديد قبل الملاج وكن المربض ذكراً ووجود التشمع بالخزعة وكن المربض من الشرق الاقصى.

الناقلة للأمين بعد 6-8 أسابيع من العلاج. يجب إعطاؤه بحذر شديد لأنه قد يحرض قصوراً كبدياً عند المرضى

يتم المياً توجد المديد من الالوية المتنادة لينكليوزيد الحمة B تحت التجربة، وإنّ كل هذه المحتسرات تؤثّر بألية تلتيط تحيوة عن الريميوزا: أكثرها المرا بأن يكون الاقتشار هم معصد لاميلودين النرخص للاستخدام عالياً، وهو يعلى يجرمة 100 الماء لمد سنة مقالوراته الجانبية قلية وسيب تثبينياً أعاداً لدنا حمة التهاب الكعرف B لج المستفد يشيئة (10-200 من المرضم عكست مقدوطة لج اللية اللسجية الكيمية، إنّ الاتقاداب المسلم بن الإ100 الم

ami-HBcAg يحدث عند 17٪ من المرضى مقارنة مع 8٪ عند مجموعة الشاهد، وترتفع هذه النسية بلّم حال استمر العلاج لفترة أطول، على كل حال تعود الحمة B للاستنساخ عند بعض الموضى بعد إيضاف العلاج، وإن استخدام محضر لاميفودين يشكل مديد يؤدي لظهور سلالة من الحمات معندة عليه تكون شديدة الفوعة وتنتشر

بسرعة بعد إيقافه، توجد أدلة على أن لاميفودين قد يخفض أو حتى بعاكس الثليف الكبدي،

3. الوقاية:

4. الإندار:

توجد فوائد إضافية تزيد عن تلك المجتباة من الإنترفيرون لوحده.

الغلوبولين المفرط التمنيع (تمنيع فاعل- منفعل).

الذين أصبيوا بالمرش منذ الطفولة.

الخمج المزمن بحمة التهاب الكبد B: دور المعالجة المضادة للحمات:

اظهر التحليل لما يزيد عن 15 تجربة عشوائية مضبوطة أن علاج مرضى التهاب الكيد المزمن بالحمة B بواسطة محضر

إنترفيرون-الفا قد أدى لاستجابة ملحوظة عند المرضى المالجين. حيث فقد HBeAg من مصول 33٪ من المرضى

المعالجين مقارنة مع 12٪ من الشاهد. وفقد HBV-DNA من مصول 37٪ من الذين عولجوا به مقارنية مع 17٪ من الشاهد. أظهرت التجارب العشوائية التي استخدمت لاميفودين (100 ملخ/اليوم لمدة 52 أسبوعاً) معدلات استجابة

ملحوظة عند المرضى الأمريكيين والصينيين، أظهرت تجربة عشوانية مضبوطة استخدمت الإنترفيرون ولاميفودين أنه لا

يتوافر لقاح حمة التهاب الكبد B المنشوب الذي يحوي Engerix) HBsAg). وهو قادر على توليد مناعة فاعلة عند 95٪ من الأشخاص الطبيعيين. يؤمن هذا اللقاح درجة عالية من الحماية ويجب إعطاؤه بشكل خاص لأولئك المرضين للإصابة بهذه الحمة بنسبة مرتفعة نسبياً الذين لن يمنعوا سابقاً الأمر الذي يستدل عليه بوجود -anti HBs في الدم (انظر الجدول 37). هذا اللقاح غير فعال عند أولئك المصابين بهذه الحمة. يمكن الوقاية من التهاب الكبد بالحمة B أو تخفيض نسبته بالحقن العضلي للغلوبولين المصلي المفرط الثمنيع المجتبى من دم يحوي -anti HBs. يجب إعطاؤه خلال 24 ساعة أو كحد أقصى خلال أسبوع من التعرض للدم الملوث ضمن ظروف يغلب أن تسبب العدوى مثل الوخز العارض بالإبرة أو التلوث الشخصي الصريح بدم ملوث أو التناول الفموي لمواد ملوثة أو تلوث الأغشية المخاطية أو التعرض للدم اللوث مع وجود جروح وسحجات. بمكن إعطاء اللقاح مشركاً مع

يحدث الشفاء التام عند 90-95٪ من البالغين المصابين بالتهاب الكبد الحاد بالحمة B. أما الـ5-10٪ الباقين فيتطور لديهم التهاب كبد مزمن يستمر مدى الحياة، رغم أنه قد يشفى في مرحلة متأخرة أحياناً. إن العدوى التي تتثقل من الأم لولدها عند الولادة تؤدى إلى إصابته بخمج مزمن في 95٪ من الحالات ويكون الشفاء نادراً عندثذ. كذلك فإن الإصابة المزمنة بهذه الحمة شائعة عند الأشخاص المصابين بعوز المناعة مشلاً مرضى متلازمة داون أو متلازمة عوز المناعة المكتسب. يحدث الشفاء من التهاب الكبد الحاد بالحمة B خلال 6 أشهر وهو يتميز بظهور الأضداد الموجهة للمستضدات الحموية. وإن استمرار وجود HBeAg منا بعد هذه الفترة يشير إلى الإصابة المزمنة. إن اشتراك HBV مع HDV يؤدي لداء أكثر عدوائية. إن معظم مرضى التهاب الكبد المزمن بالحمة B لا أعراضيين وتتطور لديهم الاختلاطات مثل التشمع وكارسينوما الخلية الكبدية بعد عدة سنوات. يتطور التشمع عند 15-20٪ من مرضى التهاب الكيد المزمن بالحمة B على مدى 5-20 سنة. وتكون هذه النسبة أعلى عند المرضى

EBM

الجدول 37: مجموعات الخطورة التي يجب إعطاؤها لقاح التهاب الكبد B في المناطق غير الموبوءة المدمنين على الأدوية الخلالية.

75

المتماسون حميمياً مع اشخاص مصابين: الشركاء الجنسيين المنتظمين. • ولدان الأمهات المصابات. الرضى الموضوعين على التحال الدموي المزمن

• أطباء الأسنان، الجراحون. أخصائيو التوليد، العاملين في أقسام الطوارئ والحوادث. العاملون في العناية المركزة.

• في وحداث زراعة الكبد أو وحدات التنظير أو الوحدات الورمية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

العاملين في المجال التمريضي/ الطبي:

الجنوسيون (الذكور).

الكادر الخبري الذي يتعامل مع الدم.

C. التهاب الكبد C: تحوي حمة الثهاب الكبد C الرنا وهي تنتمي لمجموعة Flavivirur التي لا يمكن استنباتها حتى الوقت الحالي رغم

أنها قادرة على إحداث الخمج عند الرئيسيات Primates (انظر الشكل 22). يبدو أن الإنسان هو المصدر الوحيد للإصابة. وإن انتقالها عبر الدم ومشتقاته هي الطريقة الأشهر للعدوي. تسبب هذه الحمة ما يزيد عن 90٪ من حالات الثهاب الكبد التالي للقل الدم وذلك كان قبل استحداث التحاليل المخبرية المصلية القادرة على كشف إصابة المتبرع، كذلك فإنها مسؤولة عن نسبة كبيرة من التهاب الكبد المزمن عند مرضى الناعور ، إن سبر دماء المتبرعين ومعالجة

ركازات عوامل التخثر بالحرارة. إن كلا هذين الإجرائين سيمنعان الإصابة في المستقبل. لاتزال خطورة إصابة المدمنين على الأدوية الخلالية بهذه الحمة مرتفعة. تحدث إصابات فرادية بهذه الحمة دون القدرة على معرفة طريقة العدوى، قد يحدث انتشار جنسي أو عمودي لهذه الحمة ولكنهما أقل مما يحدثان في حالة الحمة B. تحدث الإصابة المزمنة

عند حوالي 70–80٪ من المرضى وهي تستمر مدي الحياة عادة. لا يعاني معظم المرضى من داء حاد، يعاني المرضى المزمنون من التعب الخفيف أحيانًا ولكنهم في الغالب يبقون الأعراضيين. تشمل المظاهر خارج الكبدية كلاً من وجود

الغلوبولينات القرية في الدم والتهاب الأوعية والتهاب المضاصل والتهاب الكبب والكلية . في حال عدم تطبيق العلاج للمريض المصاب بهذه الحمة يجب اتخاذ جميع الإجراءات للحد من انتقال المرض للأشخاص الآخرين وذلك طوال

حياته،

ا. الاستقصاءات:

تحوى حمة التهاب الكبد C العديد من المستضدات التي تؤدي الصطناع أجسام ضدية متعددة عند الأشخاص

المصابين بها، وتستخدم هذه الأضداد في وضع التشخيص. سابقاً كان التشخيص يعتمد على كشف ضد موجه لمستضد حموي وحيد (3-C100)، ولكن هذا الاختبار أعطى نتائج إيجابية زائفة، ولاسيما في حالات التهاب الكبد المناعي الذاتي المترافق مع فرط غلوبولين الدم. كذلك فإنه أعطى العديد من النتائج السلبية الزائضة. يعتمد التشخيص المخبري حالياً على كشف أضداد موجهة لعدة مستضدات حموية، هذه الاختبارات تكشف عموماً

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي الإصابة المزمنة لأن الأضداد المشخصة تظهر بشكل غير منتظم في الدم خلال الأشهر الثلاثة الأولى من المرض. بمكن لتضاعل سلسلة البوليميراز (PCR) أن يكشيف HCV-RNA في الندم. وحاليباً يسزداد استخدامه لشاكيد التشخيص عندما تعطى اختبارات تحرى الأضداد نتائج ملتبسة ولاختيار المرضى الذين يحتاجون للمعالجة ولمراقبة استجابتهم لها.

إن فعالية الإنترفيرون المستخدم لوحده محدودة، حيث يستجيب حوالي 50٪ من المرضى ولكن النكس شائع، وإن حوالي 10-20٪ فقط من المرضى يبدون استجابة طويلة المدى. تتألف المعالجة المنتخبة حالياً لالتهاب الكبد المزمن بالحمة C من الإنترفيرون المشرك مع محضر ريبافيرين. إن هذا الأخير مماثل صنعي للتوكليوزيد يقلد الغوانوزين. إن تأثيره الجانبي الرئيسي السمي هو إحداثه لفقر دم انحلالي ولذلك يجب تجنبه عنـد المرضى

المصابين يفقر دم مستبطن أو يمرض رثوي قلبي، كذلك فهو يسبب الاجهاض عند إعطائه للنساء أو لشركائهم الذكور، ولذلك يجب تطبيق طريقة فعالة لنع الحمل عند استخدامه. إن إشراك الإنترفيرون بجرعة 3 ملايين وحدة 3 مرات أسبوعياً مع ريبافيرين بجرعة 1000 أو 1200 ملغ يؤدي لاستجابة كبيرة (يزول HCV-RNA من الدم بعد 6 أشهر من إتمام العلاج) عند 40٪ من الحالات. يحتاج المرضى الذين أصبيوا بالحمة C من النمط

الجيني الأول للعلاج لمدة 12 شهراً. إن الـ Pegylated Interferons طويلة أمد التأثير تعطي أملاً واعداً في الدراسات الحديثة. EBM

التهاب الكبد بالحمة C ـ فعالية إشراك ريبافيرين مع إنترفيرون ألفا: أظهرت تجارب عشوائية مضبوطة أن الاستجابة الجيدة بلغت 33٪ عند المرضى الذين عولجوا بمزيج من الريباهيرين والإنترفيرون ألفا مقارنة مع 6٪ عند الذين عولجوا بالإنترفيرون لوحده وذلك عند استمرار الشوط العلاجي لمدة 24

أسبوعاً. النتائج المقابلة خلال تطبيق العلاج لمدة 48 أسبوعاً هي 41٪ للمعالجة المزدوجة مشابل 16٪ للعلاج بالأنترفيرون

ألفنا لوحده، بالنسبة للمرضى الفاكسين (الذين استجابوا للإنترفيرون لوحده ولكنهم تكسوا خلال 6 أشهر بعد العلاج الأولى) كانت معدلات الاستجابة 49٪ في حالة العلاج المزدوج مشابل 5٪ في حالة العلاج الأحادي (باستخدام الأنترفيرون لوحده) وذلك عند استمرار الشوط العلاجي لدة 24 أسبوعاً.

الببتيدات التي أنتجت c 22 c 33 c 100-3 للمقايسات من مناطق ـ موافقة من الجينوم.

الشكل 22: رسم توضيحي لحمة التهاب الكبدC: مناطق تشفير الرنا. (C: بروتين لبي. E: بروتينات الحفظة. NS: البروتينات

2. التدىير:

امراض الكبد والسبيل الصفراوي 3. الوقاية والإندار: حالياً لا يوجد وقاية فاعلة أو منفعلة ضد الإصابة بالحمة C. وإن حوالي 80٪ من المرضى يصابون بالتهاب كبد مزمن. والذي بيقي لا أعراضياً لعدة سنوات ولا يترافق مع ارتفاع باكر في نسبة المواتة. على كل حال يصاب

البعض بالتشمع والبعض الأخر يصابون بكارسينوما الخلية الكبدية. إن حوالي 20٪ من المصابين بالتهاب كب مزمن بالحمة C سيصابون بالتشمع بعد 20 سنة. و 50٪ سيصابون به بعد 30 سنة. وترتفع هذه النسب عند المرضى الذين يسيئون تناول الكحول، وعندما يتطور التشمع نجد أن 2-5٪ من المرضى سنوياً سيصابون بكارسينوما الخلية الكبدية.

D. التهاب الكبد D: إن حمة التهاب الكبد D هي حمة ناقصة الرنا لا تستطيع البقاء مستقلة حيث أنها تحتاج للحمة B للاستنساخ وتبدي نفس أنماط المصادر وطرق الانتشار الخاصة بالحمة B. يمكن لها أن تصيب الأشخاص بشكل متزامن مع

الحمة B. أو أنها تتراكب على الحمة B عند الأِشخاص الذين يشكلون حملةً مزمنين لها (للحمة B)، غالباً ما يؤدي تزامن الإصابة بالحمة D و B إلى تطور التهاب كبد حاد يكون شديداً في معظم الأحيان ولكنه يميل للتراجع عند الشفاء من الإصابة بالحمة B. إن الإصابة بالحمة D عند الحاملين المزمنين للحمة B قد تؤدي لالتهاب كبيد حاد مع شفاء عفوي، وأحياناً يحدث توقف متزامن في الإصابة المزمنة بالحمة B. كذلك يمكن أن تحدث إصابة

مزمنة بالحمة B والحمة D التي من الشائع أن تؤدي لالتهاب كبد مزمن مترق بسرعة وللتشمع. حالياً سجلت حالات معزولة من الإصابة بالحمة D (أي بغياب الحمة B) تلت زرع الكبد. ولكن من غير المعروف كيف تستطيع الحمة D المحافظة على نفسها في هذه الحالات.

إن الحمة منتشرة في أرجاء العالم. وهي مستوطنة في بعض مناطق حوض البحر المتوسط وأفريقيا وأمريكا الجنوبية حيث تنتقل بشكل رئيسي بالتماس الصميمي الشخصي مع المصاب، وأحياناً تنتقل عمودياً من الأم الحامل والمصابة بهذه الحمة والحاملة أيضاً للحمة B) إلى وليدها. في الشاطق غير الموبوءة بهذه الحمة نجد أن

إدمان المخدرات الخلالية هو السبيل الرئيسي لانتقالها. I . الاستقصاءات:

تحوى الحمة D مستضداً وحيداً بشكل المريض ضداً موجهاً له (anti-HDV). يظهر المستضد دلتا في الدم

بشكل عابر فقط. وفي الممارسة نجد أن التشخيص يعتمد على كشف anti-HDV. إن الإصابة المتزامنة بالحمة B والحمة D المتبوعة بالشفاء الكامل تترافق عادةً مع ظهور تراكيز منخفضة من anti-HDV من النمط IgM خلال

هذه الحالة تكون مستويات الهضية لـ Anti-HDV مرتفعة.

عدة أيام من بداية المرض. يختفي هذا الضد خلال شهرين عادةً. ولكنه قد يستمر عند البعض. إن تراكب الإنتان

بالحمة D على إصابة كبدية مزمنة بالحمة B يؤدي لإنتاج تراكيز مرتفعة من anti-HDV تكون في البداية من نمط

lgM وفي المرحلة لاحقة تصبح من النمط IgG. قد يتطور عند مثل هؤلاء المرضى خمج مزمن بكلا الحمتين وفي

2. الوقاية: نتم الوقاية الفعالة من التهاب الكبد بالحمة D بالوقاية من التهاب الكبد بالحمة B.

E التهاب الكبد E:

إن حمة التهاب الكبد E هي من نوع حمات الرنا، وهي تطرح مع البراز وتنتشر بالطريق البرازي-الفموي، توجد الله المناطق ذات الخدمات الصحية السيئة لتسبب أوبئة كبيرة من التهاب الكبد المحمول بالماء. كشفت حالات

قليلة عند مرضى يعيشون في البلدان المتطورة وذلك بعد زيارتهم لمناطق موبوءة به، بقلد المرضى مـن الناحيـة السريرية التهاب الكبد الحاد بالحمة A وتكون القاعدة هي الشفاء. لا تُحدث إصابة مزمنة. إن المرأة الحامل التي

لديها الحمة E معرضة بشكل خاص للإصابة بقصور الكبد الحاد الذي يترافق مع نسبة مواتة مرتفعة، ولكن ثانية

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

نذكر بأنه لا تحدث إصابة مزمنة بهذه الحمة.

الأشخاص المصابون بهذه الحمة يصنعون anti-HEV الذي يستخدم للتشخيص. ستتوافر في المستقبل القريب

التحاليل المخبرية الروتينية التي تستخدم لكشف الاصابة بهذه الحمة.

2.14 قابة:

حالياً لا توجد طريقة للوقاية الفاعلة أو المنفعلة من الاصابة بالحمة E.

F. التهابات الكبد الأخرى (لا A و لا B ولا C و لا E):

يستخدم مصطلح التهاب الكبد لا A و لا B أو التهاب الكبد لا ← A لوصف التهاب الكبد الذي يعتقد أنه

حموي ولكنه غير ناجم عن الحمة A أو B أو C أو E التي تشكل حالياً أسباب معظم حالات التهاب الكبد

الحموى، تسبب الحمة المضخمة للخلايا وحمة إبشتاين-بار اضطراب اختبارات وظائف الكبد عند معظم المرضى،

وأحياناً قد تؤدي لحدوث التهاب كبد يرقاني. إن حمة الحلاّ البسيط سبب نادر الالتهاب الكبد عند السالغين.

أو بالحميراء أو بالخمج الحاد بحمة عوز الناعة الكتسب.

ومعظم المسابين بها يكونون مثبطي المناعة. تسبب حمة الحمى الصفراء التهاب الكيد في المناطق التي تتنشر فيها

بشكل وباشي. من الشائع أن تحدث اضطرابات في اختيارات وظائف الكبد عند المصابين بالحصية أو بجدري الماء

ALCOHOLIC (ETHANOLIC) LIVER DISEASE

بعد الكحول السبب الأشيع للداء الكبدى المزمن في العديد من المجتمعات.

A. السببيات والتشريح المرضى:

يستقلب الكحول بشكل كلي تقريباً في الكبد. في البداية يتحول إلى أسبيت ألدهيد بواسطة خميرة نازعة

هيدروجين الكحول الميتوكوندرية بشكل رئيسي. ولكن تتم هذه الخطوة أيضاً بمشاركة خمائر الأوكسيداز مختلطة

الوظيفة Mixed — Function Oxidases الموجودة في الشبكة الهيولية الباطنة المساء. إن الكحول محرض قوي

للأوكسيداز مختلطة الوظيفة وبشكل نوعي للسيتوكروم P4502EI، وبالتالي تزداد قندرة الكبد على استقلاب

الكحول وبعض الأدوية الأخرى والذيفانات والمسرطنات التي تُستقلب بهذه الخمائر. يتحول مركب أسيت الدهيد

إلى اسيتات بواسطة نازعة هيدروجين الأسيت الدهيد. وبعدها تستقلب الأسيتات بواسطة خمائر حلقة كريبس.

تنسب الأفاث الكبدية المشاهدة في الداء الكبدي الكحولي (انظر لاحقاً) مباشرة إلى الكحول. إن خطورة تطور

داء كبدي كحولي ترتبط مباشرة بكمية الكحول (مهما كان نوعه) المتناول. وتكون واضحة سريرياً عندما يزيـد

المتناول منه عن 30 غ (3 وحدات) يومياً بالنسبة للرجال وعن 20 غ (وحدتين) بالنسبة للنساء. يجب مرور فترة من

شرب الكحول تزيد عن 5 سنوات (عادة أكثر من 10 سنوات) حتى يُحدِث تشمعاً كبدياً كحولياً، وإن الشرب اليومي

المنتظم أكثر مأساوية من الشرب المتقطع.

إن الألية أو الأليات المستبطنة لقدرة الكحول على إحداث أذيبات كبدية غير مفهومة بشكل جيد. تنسب التبدلات التشحمية الكبدية إلى اضطراب إطراح الغليسيريدات الثلاثية من قبل الخلايا الكبدية وزيادة معدل

تركيبها فيها. إن ألية تطور التهاب الكبد الكحولي والثليف والتشمع أكثر غموضاً. إن الآليات الكيماوية الحيوية

التي تشمل إنتاج مستقلبات سمية تدعى المعقدات الاندخالية Adducts خلال مرحلة تحول أسيت الدهيد إلى

أسيتات والارتكاس المناعي للخلايا الكبدية المتبدل بتأثير الكحول. إن كل ذلك قد يكون مسؤولاً عن هذا النوع من

الأذية الكبدية. ولقد اتُهمُ تحرير السيتوكينات مثل العامل المنخر للورم وانترلوكين-1. وتحرير كيموكينات الجذب

الكيماوي مثل انترلوكين-8. اتهم كعامل إمراضي لكل من التهاب الكبد والتشمع الكحوليين. إن الأذية الكبديــة

المحرضة بالكحول ولاسيما التهاب الكبد أكثر شيوعاً عند النساء. ولقد اتهمت عوامل وراثية أخرى في تحريض

الداء الكبدي الكحولي (انظر الشكل 23).

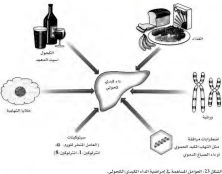
يسبب الكحول عدة أشكال من الأذيات التشريحية المرضية الكبدية التي يمكن لكل واحدة منها أن تترافق مع

الأخريات (انظر الجدول 38).

شعم كبير الحويصلات.

• السحار الحديدي.

• تشمر،



الجدول 38: المظاهر التشريحية المرضية للداء الكبدى الكحولي. تورم الميتوكوندرية*.

- تكاثر الشبكة الهيولية الباطئة*.
 - هيائين مائوري.
 - تصلب هیالینی مرکزی،
 - سرطان الخلية الكبدية.
- * لا تظهر هذه التبدلات إلا بالمجهر الإلكتروني

B. المظاهر السريرية:

• حبيبومات شحمية.

• التهاب كبد مناعى ذاتى،

يتظاهر الداء الكبدي الكحولي على شكل طيف سريري يتراوح بين أعراض لا نوعية مع اضطرابات فيزيائية قليلة أو معدومة إلى تشمع متقدم. يمكن للاستقصاءات المخبرية المتوافرة حالياً أن تظهر الأذية الكبدية الكحولية

عند المرضى المصابين بأمراض أخرى أو عند الأشخاص الللا أعراضيين الخاضعين للفحص الطبيي. يقسم هذا الطيف غالباً إلى أربع مثلازمات (انظر الجدول 39) ولكن في الحقيقة يوجد تراكب ملحوظ فيما بينها وقد تشترك التبدلات التشريحية المرضية مع بعضها البعض عند المريض الواحد.



الكبدية. إن القصة المرضية المجتباة من المريض و أقاربه وأصدقاته مهمة جداً لتأكيد سوء استخدام الكحول ومدته وشدته على وجه الخصوص، توجد واسمات مخبرية تشير وتدعم قصة سوء استخدام الكحول، وإن أكثر

المؤشرات استخداماً في العالم لهذه الغاية هو كثرة الكريات الكبرية Macrocytosis في الدم المحيطي رغم عدم وجود فقر دم وارتفاع تركيز خميرة غاما غلوتاميل ترانسفيراز في المصل. إن غياب هذين المؤشرين لا ينفي سوء

استخدام الكحول. إن كسور الأضلاع غير المعللة على صورة الصدر مؤشر يترافق مع سوء استخدام الكحول. إن

تقصي شدة الأذية الكبدية يتطلب إجراء الخزعة الكبدية غالباً (انظر الشكل 24).

D. التدبير:

يعد التوقف عن تناول الكحول أهم خطوة علاجية على الإطلاق وبدونها نجد أن هائدة كل المقاربات الأخرى

محدودة. النصيحة الأفضل أن يطلب من المريض التوقف عن تناول الكحول مدى الحياة. وهذا الأمر جوهـري جـداً عند المصابين بآذية كبدية شديدة. كذلك فإن الثغذية الجيدة ضرورية وقد يستطب تغذية المرضى المدنضين جداً عبر أنبوب أنفي معدي غير واسع اللمعة. قد يستطب علاج الاختلاطات المحتملة مثل الاعتلال الدماغي والحبن

ونزف الدوالي. قد تكون للستيروئيدات القشرية بعض الفائدة عند المرضى المصابين بالتهاب كبد كحولي شديد.

E. الإندار:

باستمرار المشورة والدعم النفسى للمريض.

شحمية ضمن ستوبلازما الخلايا الكندية.

إن دور زرع الكبد في تدبير الداء الكبدي الكحولي مثار جدل. على كل حال فإن معظم المراكز تتعامل مع الداء

الكبدي الكحولي على أنه استطباب شائع للتفكير بزرع الكبد. إن التحدي الصعب في هذا المجال هو القدرة على

تحديد المرضى ذوى الخطورة غير القبولة لاحتمال عودتهم لتناول الكحول بكميات مؤذية. تحتاج العديـد مـن البرامج لمدة 6 أشهر من الانقطاع عن تناول الكحول قبل الثفكير بترشيع المريض لـزرع الكبد. ولكن تلك الخطوة ذات تأثير ضعيف على احتمال نكس المريض بعودته لتناول الكحول بعد إتمام الزرع. إن النقاش وتبادل الرأى بين مختص بالأمراض النفسية مهتم بسوء استخدام المواد قد يكون ذا قيمة كبيرة في التمييز بين حالة استخدام الكحول المؤذى harmful alcohol use وحالة سوء استخدام الكحول alcohol misuse، حيث أن المرضى الذين ينتمون للمجموعة الأولى يغلب أن يتمكنوا من الانقطاع عن تناول الكحول بشكل دائم. كذلك يمكن منع النكس

إن أهم عامل إنذاري هو قدرة المريض على التوقف عن تناول الكحول، تتحسن صحته وبقياه عندما يحدث ذلك بغض النظر عن شكل الداء الكبدي الكحولي. إن الكبد الشحمي الكحولي يتمتع بإنذار جيد عادة وهو يـزول بعد مرور 3 أشهر على التوقف عن شرب الكحول. يكون إنذار التهاب الكبد الكحولي أكثر سوءٌ لأن ثلث المرضى يموتون في هجمة حادة في حال كانت الوظيفة الكبدية متدهورة الأمر الذي يستدل عليه بوجود اعتلال دماغي كبدي أو بتطاول زمن البروترومبين لدرجة تجعل من غير المكن إجراء خزعة كبدية، وقد تتطور الحالة إلى تشمع والسيما إن استمر المريض في شرب الكحول، يتظاهر التشمع الكحولي غائباً باختلاطات خطيرة مثل نزف الدوالي أو الحبن، وإن حوالي نصف هؤلاء المرضى يعيشون لمدة 5 سنوات بعد ظهور المرض سريرياً، ولكن معظم مَن نجوا

الشكل 24: البنية النسجية للكبد الشحمي الكحولي: إن التبدل الشحمي واضح (التنكس الدهني) حيث تشاهد كريـات

من المرض الأول وتوقفوا عن شرب الكحول سيعيشون لمدة تزيد عن 5 سنوات.

القشرية لم تكن كبيرة.

الأدوية والسموم والكبد

إعطائها لهذا المريض بجرعاتها المتادة دون تخفيض.

المحرضة دواثياً (انظر الجدولين 40 و41).

EBM |

التهاب الكبد الكحولي: دور العلاج بالستير ونبدات القشرية: أظهرت تجربة وحيدة التعمية عشوائية مضبوطة أن البريدنيزولون (40 ملغ/اليوم لمدة 28 يوماً) أحدث تحسناً ملحوظاً في نسبة الموانة القصيرة الأمد. ولكن التحليل اللاحق الذي أجرى لنتائج كل التجارب المتوافرة أظهر أن فائدة الستيروئيدات

DRUGS, TOXINS AND THE LIVER

يشكل الكبد العضوالرنيسي الذي تُستقلب الأدوية ضمنه، ومن هنا تأتي أهميته في تحديد تـأثيرات هـذه

الأدوية على الجميم. قد يؤثر المرض الكيدي على قدرته على استقلاب الأدوية مما يؤدي للانسمام ببعضها عند

إن الأدوية بحد ذاتها قد تؤذي الكبد وتزداد في الوقت الحالي معرفتنا بأشكال متعددة من الأذيات الكبدية

الكيدالشحمى والتهاب الكبد الشحمى اللاكحولي

FATTY LIVER AND NONO-ALCOHOLIC STEATOHEPATITIS

الكبد الشحمي حالة شائعة. وتكون حميدة في العادة. إن معظم البدينين (60-90٪) وحوالي 50٪ من مرضى

الداء السكري نمط 11 لديهم هذه الحالة. في العادة بتظاهر تراكم الشحوم بتنكس دهني كبري الحويصلات. في حالات قليلة يترافق التنكس الدهني الكبدي مع ارتشاح الشهابي، هذا المظهر النسجي يسمى بالشهاب الكبيد

الشحمي، الذي قد ينجم عن سوء استخدام الكحول، على كل حال لا توجد قصة تناول مفرط للكحول عند المرضى الذين لديهم أسباب أخرى لهذه الحالة (انظر الجدول 42). تعرف هذه الحالة عندئذ بالتهاب الكبد الشحمي اللاكحولي (NASH)، وهي قد تتطور لحالة تشمع عند نسبة ضئيلة من المرضى، بازياد تواتر البدائة في المناطق

الغربية فإنه ببدو أن هذه الحالة السريرية ستغدو أكثر تواتراً. يحدث التنكس الدهني الحويصلي الصغري في

حالات أكثر خطورة وقد بترافق مع أذبة ميتوكوندريه تؤدى لاضطراب الاستقلاب التأكسدي – بيتا للحموض

الدسمة. إن إمراضية التنكس الدهني الكبدي المحرض بهذه الحالات السريرية غير واضحة. على كل حال ﴿

جميع الحالات يوجد اضطراب توازن بين معدل تركيب الشحوم الثلاثية ومعدل إطراحها في الخلية الكبدية. يتميز

العديد من الحالات بنقص نسبي في الأنسولين والذي يبدي تأثيرات عديدة على استقلاب الشحوم في الكبـد

والعضلات والنسيج الشحمي. اقتُرحُ أنه لا بد من أذية ثانية مثل الشدة التأكسدية أو تحرر السيتوكين المتواسط

بالدّيفان الداخلي لتطور التنكس الدهني إلى التهاب الكبد الشحمي.

أورام: أدينوما كبدية.

كارسينوما الخلية الكيدية.

الوعاؤوم / الساركوما الوعاتية.

الدراسة النسيجية للكبد	الأمثلة
اذية كبدية حادة:	
الثهاب كبد حاد،	باراسيتامول، هالوتان، ريفامبيسين، إيزونيازيد،
التهاب كبد ركودى،	كلوريرومازين، إيتامبتول.
ركودة صفراوية،	حبوب منع الحمل، الستيرونيدات الابتثاثية.
اضطراب اختيارات وظائف الكبد.	الستأتينات، مضادات الالتهاب اللاستيروئيدية،
التليف والتشمع الكبدي.	میثوتریکسات، فیثامین A.
التهاب كيد مزمن.	أميودارون، بنسيللامين.
اذية وعائية كبدية:	
مثلازمة بود-كيارى.	حيوب منع الحمل.
at the country to the	

حبوب منع الحمل، دانازول. حبوب منع الحمل، داى إيتيل ستلبيستيرول.

حبوب منع الحمل. الستيروثيدات الابتتاثية.

الجدول 41: تشخيص الداء الكبدى الحاد المحرض دوائياً. فكر باحتمال كون المشكلة محرضة دواثياً.

- حدد الأدوية التي يتناولها المريض سواء أكانت موصوفة من قبل الطبيب أم أنه يتناولها دون وصفة.
- حدد العلاقة بين تناول الأدوية وبداية المرض.
- الحث عن سوائق الأصابة بمرض كندى: الفحص السريري، استقصاءات كندية سابقة.
- فكر بأسباب أخرى للأذية الكيدية مثل التهاب الكيد الحموى (إجراء اختبارات مصلية) أو داء صفراوى (إجراء إيكو). • راقب نتاثج إيقاف الأدوية المتهمة.
 - فكر بإجراء خزعة الكبد في حال الشك بوجود مرض كبدى سابق أو في حال عدم تحسن المريض.
 - ملاحظة: يجب وبشكل مطلق عدم إجراء اختبارات التحدي بالأدوية المتهمة (إعطاء الدواء ومراقبة تأثيره الضار).

الجدول 42: أسباب التنكس الدهني (الكبد الشحمي) والتهاب الكبد الشحمي.

- سوء الامتصاص.
- الكحول. التغذية الخلالية. • البدائة.
- السكء، المجازات الجراحية المعوية.
- · الأدوية (أميودارون، حديد، مينوسيكلين).
- نقص الوزن السريع،
- المجاعة (كواشيركور).
- التنكس الدهني الصغرى الحويصلات
- الكند الشحمي الحملي.
- متلازمة راى (الأسبيرين).
- الأدوية (كيتوبروفين، فالبروات الصوديوم، ديدانوزين). اضطرابات استقلابية وراثية (اضطرابات حلقة البولة. اضطرابات أكسدة الحموض الدسمة، عوز الاستيراز الحمضية
 - الليزوزومية).

 A. المظاهر السريرية والتدبير: غالباً ما يكون التنكس الدهني الحويصلي الكبري لا أعراضياً. أو أنه يترافق مع مظاهر سريرية ناجمة عن سببه الأصلي مثل الداء السكري أو البدانة. ولذلك فإنه يكشف بطريق المصادفة غالباً. الضخامة الكبدية المترافقة

امراض الكبد والسبيل الصفراوي

85

أحياناً مع مضض كبدى هي المظهر السريري الوحيد الذي قد يوجد أحياناً. عادة تظهر اختبارات وظائف الكبد ارتفاعاً طفيفاً في تركيز غاما غلوتاميل ترانسفيراز (GGT) خصوصاً. وإن ارتفاع تراكيز الخمائر النافلة للأمين يشير إلى تطور التهاب الكبد الشحمي. يظهر التصوير بأمواج هوق الصوت زيادةً عادة في صدوية الكبد (الكبد البراق). العلاج يكون بتدبير السبب المستبطن.

قد يترافق التنكس الدهني الصغري الحويصالات مع حدوث تعب وإقياء بشكل مضاجئ تترقى (في حال كان شديداً) هذه الحالة إلى اعتلال دماغي وسبات. يكون اليرقان غائباً بشكل نموذجي ﴿ مثلازمة راي ولكنه قد يكون موجوداً في الحالات الأخرى من أسباب التنكس الدهني أو التهاب الكبد الشحمي، قد يتطلب القصور الكبدي الحاد الناجم عن التنكس الدهني صغير الحويصلات قبول المريض في وحدة العناية المركزة أو أنه يتطلب زرع

الكبد بشكل إسعافي. B. الإندار:

إن إنذار معظم مرضى التنكس الدهني ممتاز رغم أنه قد سجلت العديد من حالات الوفاة بينهم، ثلاحظ عند المصابين بالتنكس الدهني الكحولي أن شدة التبدلات الشحمية تشير لمدى احتمال التطور نحو التشمع. سابقاً كان

يعد إنذار المريضة المصابة بالكبد الشحمي الحاد الحملي سيئاً. على كل حال يزداد اكتشاف أشكال أقل شدة من

AUTOIMMUNE HEPATITIS التهاب الكبد المناعي الذاتي

يحدث هذا الشكل من التهاب الكبد المزمن عند النساء غالباً ولاسيما في العقدين الثاني والثالث من العمر،

A. السببيات والتشريح المرضي:

صنف تحت هذا المصطلح العديد من الاضطرابات الفرعية ذات الواسمات الناعية المختلفة، يتميز التهاب

الكبد المناعي الذاتي الكلاسيكي (النمط I) بارتفاع نسبة ترافقه مع اضطرابات مناعيـة ذاتيـة أخـري مثل داء

غريف. وهو يترافق مع HLA-DRB1* و DR4 والاسيما OI01 *HLA-DRB3 و O401 + O401. يحوي مصل

هذا المريض تراكيز عالية من الضد الموجه للنوي والضد الموجه للعضلات المساء ولكن هذين الضدين غير سامين

للخلايا. تقترض النظرية التي تحاول تفسير تطور التهاب الكبد المناعي الذاتي من النمط أ أنه ينجم عن تعبير

زائغ لمستضد HLA على الخلايا الكبدية تحت تأثير عوامل حموية ومورثية ومحيطية. يتميز التهاب الكبد المناعي

الذاتي من النمط II بوجود الأضداد anti-LKM (أضداد للميكروزومات الكبدية - الكلوية) وغياب الأضداد الموجهة للنوى أو للعضلات الملساء. إن الأضداد anti-LKM تميز السيتوكروم P450-IID6 الذي يتوضع على

الغشاء الخاص بالخلايا الكبدية. إن المظاهر التشريحية المرضية لكلا النمطين متشابهة تماماً، ولقد تحدثنا عنها

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي الجدول 43؛ الحالات التي تترافق مع التهاب الكبد المناعي الذاتي. اعتلال العقد اللمفاوية. التهاب الماصل العديدة الهاجر. • الانسمام الدرقي، التلازمة الكلائية. • فقر الدم الانحلالي إيجابي تفاعل كومبس. • التهاب الدرق لهاشيموتو. • النهاب الكب والكلية. اندفاعات جلدیة شرویة.

ارتشاحات رئویة عابرة. • ذات الجنب، • الوذمة المخاطبة، الثهاب الكولون القرحي

B. المظاهر السريرية:

يكون بدء المرض مخاتلاً حيث يصاب المريض بالوهن والقهم واليرقان. في ربع الحالات يكون بدء المرض حاداً يقلد التهاب الكبد الحموي ولكنه لا يشفى، تشمل المظاهر الأخرى كلاً من الحمى والآلام المفصلية والدوار

والرعاف. إن انقطاع الطمث هو القاعدة. بالفحص السريري قد تكون صحة المريض العامة جيدة. ويكون اليرقان

خفيفاً إلى متوسط الشدة وقد يكون غائباً أحياناً. ولكن علامات الداء الكبدي المزمن ولاسيما توسع الشعريات

العنكبوتي والضخامة الكبدية الطحالية تكون موجودة عادة. أحياناً بالاحظ أن وجه المريض ذو سحنة كوشينغ مع

عد فيه ويلاحظ وجود شعرانية وخطوط جلدية زهرية ولاسيما على الفخذين والبطن. قد تشاهد التكدمات أحيانناً. رغم أن المرض الكبدي يسيطر على الصورة السريرية فإنه من الشائع أن تظهر العديد من الحالات المرافقة في التهاب الكبد المناعي الذاتي كامل التطوير مما يشير بشكل قاطع إلى طبيعته الجهازية (انظر الجدول

C. الاستقصاءات:

تختلف نتائج اختبارات وظائف الكبد باختلاف فعالية المرض. يتمثل الالتهاب الفعال بارتفاع فعالية الخماثر الناقلة للأمين البلازمية. وتتمثل شدة الأذية الكبدية بانخفاض تركيز ألبومين المصل وتطاول زمن البروترومبين.

غالباً ما تزداد فعالية الخمائر الناقلة للأمين أكثر من 10 أضعاف خلال النكس عند المصابين بالداء كامل التطور.

ومن الشائع وجود نقص في البومين الدم وزيادة في الغلوبولينات التي تكون متعددة النسائل وتنجم بشكل رئيسي

عن زيادة ملحوظة في IgG. يعكس تركيز بيلروبين المصل درجة اليرقان ولكنه عادة لا يزيد عن 100 مكرومول/ لتر

(6 ملغ/دل). يعكس التركيز المصلى للفوسفاتاز القلوية درجة الركودة الصفراوية داخل الكبدية.

قد تشير الاختبارات المصلية الخاصة بكشف أجسام ضدية ذاتية نوعية إلى التهاب كبد مناعي ذاتي (انظر

الجدول 44). على كل حال فإن كل هذه الأضداد متغايرة ويمكن أن تظهر عند أناس طبيعيين (سليمين) ولا سيما

عند النساء والأشخاص المسنين، تشاهد الأضداد الموجهة للنوى عند حوالي 5٪ من النباس الأصحاء وتشاهد

الأضداد الموجهة للعضلات الملساء عند 1.5٪ من الناس الأصحاء أيضاً. ولكن الأضداد الموجهة للميتوكوندريا نادرة

حيث تشاهد عند حوالي 0.01% منهم. تكون عيارات الأضداد عند هؤلاء الأشخاص منخفضة كذلك تشاهد

الأضداد الموجهة للنوى والموجهة للميتوكوندرينا عند المصابين بأمراض النسيج الضنام والأمراض المناعية الذاتية مثل اضطرابات الغدة الدرقية وفقر الدم الوبيل. وبالمقابل ظهرت الأضداد الموجهة للعضلات الملساء عند المصابين بداء وحيدات النوي الخمجي وبأنواع مختلفة من الخباشات. يظهر (الجدول 44) تواترات الأجمسام الضديمة المختلفة. تشاهد الأضداد المضادة للميكروزومات (anti-LKM) عند الأطفال واليافعين بشكل خاص. تظهر خزعة

الكبد وجود التهاب كبد بيني مع أو دون تشمع. D. التدبير:

إن علاج الثهاب الكبد المناعي الذاتي بالستيروثيدات القشرية منقذ للحياة. ولاسيما خلال تفاقم المرض الفعال

والأعراض. في البداية يعطى المريض محضر بريدنيزولون فعوياً بجرعة 30 ملخ يومياً ويصار إلى تخفيضها

تدريجياً حالما تبدأ نتائج واختبارات وظائف الكبد بالتحسن. يجب الاستمرار بالعلاج لمدة سنتين على الأقل بعد عودة اختبارات وظائف الكبد للمجال الطبيعي كذلك بجب عدم إيقاف العلاج إلا بعد الثأكد من أن خزعة الكبد

طبيعية، من غير الشائع أن تظهر التأثيرات الجانبية للبريدنيزولون عند إعطائه بجرعة استمرارية تعادل 10 ملغ/اليوم أو أقل. ويمكن إضافة الأزاثيوبرين 50-100ملغ/اليوم فموياً للعلاج لكي نتمكن من تخفيض جرعة

البريدنيزولون لمستوى 10 ملغ/اليوم أو أقل (انظر جدول EBM). إن الستيرونيدات القشرية تعالج وتقى من نوب التفاقم الحادة أكثر من أن تمنع تطور التشمع. ولذلك فإن أهميتها قليلة نسبياً عند المريض المساب بالتهاب كبد مناعى ذاتى لا أعراض مع فعالية مخبرية ونسجية طفيفة.

E. الاندار:

يحدث هذا المرض على شكل نوب من الهجوع وأخرى من التفاقم. وفي النهاية يصاب معظم المرضى بالتشمع

واختلاطاته المختلفة. إن كارسينوما الخلية الكبدية غير شائعة. يموت حوالى نصف المرضى الأعراضيين بقصور

الكبد خلال 5 سنوات من التشخيص فيما لو لم يعالجوا، وتتخفض هذه النسبة لـ 10٪ مع العلاج،

الجدول 44: تواتر الأجسام الضدية الذاتية عند الأصحاء وعند المصابين بأمراض كبدية مزمنة لا حموية.

" غالباً ما يكون لدى المرضى ذوى الأضداد الميتوكوندرية الإيجابية. يكون لديبهم اختبارات وظائف الركودي، وقد يكونون مصابين بالتشمع الصفراوي البدئي (انظر المتن).

الأضداد الموجهة

للتوى

الأضداد الموجهة للعضلات

المساءلا

30

الأضداد الموجهة

للميتوكوندرية"*

المرض

الأشخاص الأصحاء: التهاب كيد مناعى ذاتى التشمع الصفراوي البدئي:

التشمع غامض المنشأ:

التهاب الكبد المناعي الذاتي- دور العلاج المثبط للمناعة:

أظهر عبلاج مرضس الشهاب الكبيد المنباعي الذاشي بالبريدنيزولون مع أو دون الأزاثيوبريين تحسيناً ملحوظياً في نشائج الاختبارات المصلية والبنية النسجية الكبدية والبقيا مقارنة مع العلاج بالأزاثيوبرين لوحده أو بالعلاج الزائف.

لوحظ عند المرضى الذين استمر المرض في الهجوع لديهم لمدة تزيد عن سنة واحدة أن رضع جرعة الأزاثيوبرين من ا

ملغ/كغ إلى 2 ملغ/كغ وإيشاف البريدنيزولون قد ترافق مع انخفاض نسبة ظهور التأثيرات الجانبية للستيروثيد وعدم

ارتفاع نسبة النكس (نكس التهاب الكبد).

HAEMOCHROMATOSIS

داء الصباغ الدموى

عْ هذا المرض تزداد كمية الحديد الكلية عْ الجسم مما يؤدي لترسبه عْ العديد من أجهزة الجسم بما فيها الكبد وإلحاق الأذي بها. قد يكون بدئياً أو أولياً ناجماً عن أمراض أخرى.

ا. داء الصباغ الدموي (الأولي) الوراثي HEREDITARY (PRIMARY) HAEMOCHROMATOSIS: ع هذا الشكل من داء الصباغ الدموي تصل كمية الحديد الكلية في الجسم إلى 20-60 غرام (الطبيعي 4

غرام) يترسب هذا الحديد في أنحاء الجسم. تشمل الأجهزة المهمة التي تشملها الإصابة كلاً من الكبد وجزيرات المعتَّكلة والغدد الصم والقلب. يحدث ترسب الحديد أولاً في الخلايا الكبدية حول البابية ليمتد لاحقاً إلى كل تلك الخلايا. يؤدي التطور التدريجي للحواجز الليفية إلى تشكل عقيدات غير منتظمة، وفي النهاية يؤدي التجدد إلى

التشمع كبير العقيدات. قد يحدث فرط الحديد الكبدي في التشمع الكحولي ولكنه خفيف بالمقارنة مع داء الصباغ الدموي.

A. السبيبات:

ينجم داء الصباغ الدموي الوراثي عن زيادة امتصاص الحديد الوارد مع القوت هذا العجز عن الحـد مـن

امتصاص الحديد يورث على شكل خلة جسمية مقهورة تتوضع مورثتها على الصبغي 6. إن حوالي 9٪ من المرضى

لديهم طفرة وحيدة البؤرة تؤدي لحلول السيستتين محل التيروزين عند الموضع 282 (C282Y) في البروتين ذي

البنية التركيبية والوظيفية المشابهة لبروتينات HLA يسمى HFE. إن الدور الدقيق لبروتين HFE في تنظيم

امتصاص الحديد غير معروف. على كل حال يعثقد أن هذا البروتين يكون غائباً من الغشاء القاعدي الوحشي

لخلايا الظهارة المعوية حيث يتأثر Interact في الحالة الطبيعية مع مستقبل ترانسفيرين إن هذا الخلل في قبط

الموضع 63 (H63D) في البروتين HFE أن تسبب داء الصباغ الدموي أيضاً ولكنه يكون أقل شدة ويشاهد بشكل شائع عند مرضى متغايري اللواقح وبنفس الوقت يحملون الأليل C282Y المصاب بالطفرة. ربما نجد أن أقل من

الحديد المرافق مع الترانسفيرين قد يؤدى إلى تنظيم أعلى لنواقل المعدن شائى التكافؤ النوعية لحديد الخلايا المعوية ويؤدي أيضاً لزيادة معدل امتصاص الحديد. كذلك يمكن لطفرة هيستدين إلى حمض الأسبارتيك عند

بهذا المرض حيث أن 90٪ من المرضى من الذكور. B. المظاهر السريرية: يظهر هذا المرض عادة عند الرجال بأعمار 40 سنة أو أكثر. وهو يتظاهر بعلامات التشمع الكبدي (ولاسيما الضخامة الكبدية) أو بالداء السكري أو بقصور القلب. تشاهد تصبغات رمادية جلدية نتيجة ضرط الميلانين.

ولاسيما ﴾ الأجزاء المكشوفة والإبطين والمغبنين والمنطقة التناسلية (ولذلك يسمى بالسكري البرونزي)، كذلك من الشائع آن يصاب المريض بالعنانة ونقص الشبق وضمور الخصيتين والتهاب المفاصل والكلاس الغضروفي الناجم

50٪ من متماثلي اللواقح بالنسبة لـ C282Y ستتطور الديهم مظاهر سريرية لداء الصباغ الدموي الوراثي لذلك يجب أن تكون هناك عوامل أخرى هامة. إن ضياع الحديد خلال الحيض والحمل قد يحمي الإناث من الإصابة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

عن ترسب كالسيوم بيروفوسفات. حالياً تزداد معرفتنا أيضاً بظهور أعراض سريرية باكرة مثل التعب والوهن والاعتلال المفصلي. C. الاستقصاءات: يرتفع تركيز فبرتين المصل بشكل كبير. كذلك يرتفع تركيز حديد المصل أيضاً صع ارتفاع السعة الرابطة

للحديد، قد يظهر التصوير القطعي المحوسب مظاهر زيادة الحديد في الكبد، يؤكد التشخيص بالخزعة الكبدية التي تظهر وجود ترسبات كثيفة من الحديد وتليف قد يتطور إلى تشمع. يمكن قياس محتوى الكبد من الحديد بشكل مباشر كذلك يمكن كشف طفرات C282Y و H63D

يتألف العلاج من فصادة 500 مل من الدم أسبوعياً (250 ملغ حديد) إلى أن يصل تركيز حديد المصل للمجال الطبيعي، قد يتطلب هذا الأمر مرور عامين أو أكثر من القصادة الأسبوعية بعد ذلك نستمر بالقصادة بقصد الحفاظ على تركيز فيرتين المصل طبيعياً. المعالجات الأخرى تتضمن العلاجات الخاصة بالتشمع والداء السكري.

يجب استقصاء أفراد العائلة من الدرجة الأولى ويتم ذلك بالمسح المورثي وفحص فيرتين المصل والسعة الرابطة للحديد أيضاً. تستطب خزعة الكبد للأقارب اللاأعراضيين إذا كانت اختبارات وظائف الكبيد شاذة و/أو كان

فيرتين المصل يزيد عن 1000 مكغ/ليتر. لأن هذه الموجودات تترافق مع تليف أو تشمع ملحوظين. كذلك يجب

علاج الداء اللاأعراضي بالقصد وذلك عند ارتفاع تركيز فيرتين المصل لقيم تزيد عن المجال الطبيعي.

E. الإندار:

إن إنذار داء الصباغ الدموي الوراثي جيد بالمقارنة مع بقية أشكال التشمع، حيث أن ثلاثة أرباع المرضى

الذين يصابون بالتشمع بغض النظر عن العلاج لذلك فإن سبر هذه المجموعة من المرضى أمر ملح لا غنى عنه.

يعيشون لمدة 5 سنوات بعد التشخيص. ينجم ذلك ربما عن أن وظائف الكبد. تكون جيدة عند التشخيص وتتحسن لاحقاً بالعلاج. بما أن الكارسينوما الكبدية هي السبب الرئيسي لموت هؤلاء المرضى وهي تحدث عند حوالي ثلث تترافق العديد من الحالات مثل الاضطرابات الانحلالية المزمنة وفقر الدم بالأرومات الحديدية والحالات التي تحتاج لنقل دم متكرر (أكثر من 50 ليترأ) والبورفيريا الجلدية الأجلة وفرط الحمل بالحديد الوارد مع الغذاء وأحياناً التشمع الكعولي. تترافق كل هذه الحالات مع سحار حديدي ثانوي واسع الانتشار . إن المظاهر مشابهة

WILSON'S DISEASE (HEPATOLENTICULAR DEGENERATION)

ينتقل داء ويلسون على شكل مورثة جسمية مقهورة تؤدي لتراكم النحاس بشكل شاذ. في الحالبة الطبيعيـة

تتوضع المورثة المسؤولة عن داء ويلسون على الصبغي 13 وهي تدعى بالمورثة ATP7B. هذه المورثة ترمز عضواً من عائلة الأتباز الناقل للتحاس من النمط P. الذي يعمل على تصدير النحاس من مختلف أنواع الخلايا. وصف 200 طفرة على الأقل. وبرغم أن معظم هذه الطفرات نادرة فإن تواترها النسبي يختلف باختلاف الشعوب. حيث أن الطفرة الخاصة بالهيستدين إلى الغلوسين (الأساس الوحيد) عند الموضع 1069 شائعة بشكل أكثر عند

يخزن ويندمج مع السيرولوبلاسمين الذي يطرح بدوره إلى الدم. بمنع تراكم كميات فانضة من النحاس في الجممم

بإطراحه (أهم طريق لإطراحه يتم عبر الصفراء). في داء ويلسون يوجد دائماً (بشكل غالب) قصور في تركيب

السيرولوبلازمين. على كل حال لوحظ أن حوالي 5٪ من المرضى يكون تركيز سيرولوبلازمين الدم لديهم طبيعياً

وبالتائي لا يكون نقصه هو الخلل المرضي الأولي، تكون كمية النحاس في الجسم طبيعية عند الولادة، ولكنها تزداد

بشكل ثابت لاحقاً. تشمل الأجهزة التي تتأذي بهذا المرض أكثر من غيرها كلاً من الكبد والنوى القاعدية في الدماغ

يمتص النحاس الوارد مع الطعام عبر المعدة والجزء الداني من المعي الدقيق ويقبط بسرعة من قبل الكبد حيث

هذا الداء حالة نادرة ولكنها مهمة تتميز بازدياد المحتوى الكلي من النحاس في الجسم. مع ترسبه بشكل مفرط

داء ويلسون (التنكس الكبدي العدسي)

لتلك الناجمة عن داء الصباغ الدموي، ولكن القصة المرضية والموجودات السريرية تشير للتشخيص الحقيقي (السبب المستبطن)، يكون بعض المرضى متخالفي اللواقح بالنسبة لمورثة داء الصباغ الدموي الأولي وهو العامل

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الذي قد يساهم في تطور فرط الحمل من الحديد،

في العديد من الأجهزة والحاقه الأذية بها. A. السببيات والتشريح المرضي:

والعينين والكليتين والجهاز الهيكلي.

لديهم خبن في 15 نيوكليوتيد في المنطقة كفير المترجمة من مورثة داء ويلسون. إن معظم الحالات تكون متخالفة اللواقح مع طفرتين مختلفتين في مورثة داء ويلسون. إن المحاولات التي بذلت لربط النمط المورثي مع شكل ظهور

المرض وسيره لم تستطع إثبات أي تلازم ذي شأن.

B. المظاهر السريرية: تظهر الأعراض عادة بين عمري 5 إلى 30 سنة. يحدث الداء الكبدي بشكل مسيطر في الطفولة وفي المرحلة الباكرة من اليفع. بينما تظهر الأذية العصبية التي تؤدي لحدوث متلازمات النوى القاعدية والعتاهة في مرحلة

متأخرة من اليفع، قد تحدث هذه المظاهر متزامنة مع بعضها أو متعاقبة، تشمل المظاهر الأخرى كلاً من انحلال الدم وأذية الأنابيب الكلوية وتخلخل العظام. ولكنها لا تظهر في البداية مطلقاً. حلقات كايزر – فليشر:

تعد هذه الحلقات أهم علامة سريرية مفردة تشير للتشخيص، ويمكن رؤيتها عند معظم المرضى الذين تظهر

لديهم الأعراض في مرحلة اليفع أو ما بعدها . أحياناً لا تظهر إلا بالفحص بواسطة المنظار الشقي. تتميز هذه الحلقات باصطباغ أخضر – بني عند حافة القرنية. تظهر في البداية على الحافة العلوية المحيطية (انظر الشكل

25)، وهي تختفي لاحقاً بعد تطبيق العلاج. في حالات نادرة تحدث مظاهر لا يمكن تمييزها عن حلقات كايزر فليشر وذلك في سياق أشكال أخرى من التهاب الكبد المزمن والتشمع.

2. الداء الكبدى: قد يتظاهر بعدة أشكال تكون غير نوعية. فقد تحدث هجمات من التهاب الكبد الحاد تكون ناكسة أحياناً

ولاسيما عند الأطفال. وقد تتطور لقصور كبدي حاد . كذلك قد يصاب المريض بالتهاب كبد. مزمن أو بالتهاب كبد

شحمي. وفي بعض الحالات يتطور تشمع مع قصور كبدي وارتفاع توتر بابي. إن حدوث التهاب كبد حاد ناكس

مجهول السبب ولاسيما إن ترافق مع انحلال الدم. أو حدوث داء كبدي مزمن مجهول السبب عند شخص يقل

عمره عن 40 سنة، إن ذلك يشير لداء ويلسون.

3. الداء العصبي:

تشمل المظاهر السريرية طيفيأ من المظاهر خارج الهرمية ولاسيما الرعاش والرقص الكنعي وعسرة المقوية

والباركنسونية والعتاهة (انظر فصل الأمراض العصبية).



الشكل 25: حلقة كايز فليشر عند الوصل القرني الصلبي (السهم) لدى مريض مصاب بداء ويلسون.

C. الاستقصاءات:

إن انخفاض تركيز سيرولوبلازمين العمل هو أفضل علامة مغيرية وحيدة تشير الشغيص. على كل حال هإن القصور الكيدي التقدم مهما كان سبيه قادر على خفض تركيز سيرولوبلازمين المصل بالإنفافة إلى أن هدا الأخير قد يكون طبيعياً عند بعض مرضى داء ويلسون، ولذلك يجب البحث عن الطباهر الأخيرى التي تشير لاضطراب استقلاب النحاس مثل ارتفاع تركيز تحاس الفصل وارتفاع معدل إطراحه مع البول وارتفاع محترى الكيد

منه بشكل شديد . يعجز مريض داء ويلسون عن دمج التحاس الشع إلى السيورلوبلازمين ولكن لا تعتاج لإجراء هذا الاختبار في المارسة مطلقاً . إن أهمية وفائدة الفحص الورشي معدودتان يسبب وجود طيف واسع من الشفروات الورثية , ولكنه قد يفيد بيًا سبر المائلات التي ثبتت إصابة آحد أخراها بهذا المرش.

D. التدبير:

منه كافية لإحداث وزار كافسه من التحاس (بيئة تعاسية) ومدا ما يتم يجرعة 1.5 غرام/اليون (الحبال الـ غـفرام) لكنين تحفيض جرعته عدد مجوع الرئيس، ولكن العلاج يجب أن يستمر مدى الحجادة، مع ضرورة المعذر من عودة التحاسل للتراكم سرة أخذرى يجب عدم إيضاف العلاج بشكل مقبات لأن ذلك قد يؤدي لقصور كديمي جداد را التأثيرات السبية الخليفرة اللجعة عن هذا الدواء انزوة من مرضى وذاء ويلسون شذاة الطورت يجب إيقاضه

واستبداله إما بمحضر ترينتين ثنائي هيدروكلورايد (1.2-2.4 غيرام/اليوم) أو بالزنك. قد يستطب إجراء زراعة

يعد محضر بنسيلامين (دواء رابط للنحاس) الدواء المنتخب لعلاج داء ويلسون. يجب أن تكون الجرعة المعطاة

كبد في حال ظهور قصور كبدي حاد أو لتدبير التشمع المتقدم المترافق مع القصور الكبدي.

امراض الكبد والسبيل الصفراوي E. الإندار:

إن إنذار داء ويلسون ممثاز فيما لو بدآنا بعلاجه قبل ظهور آذيـة لا عكوسـة. لا تحـدث كارسينوما الخليـة الكبدية في سياقه . يجب فحص أولاد وأشقاء المرضى المصابين بداء ويلسون. ويجب إعطاؤهم العلاج في حال كانوا

ALPHA₁-ANTITRYPSIN DEFICIENCY

الخميرة يتحدد وراثياً. وأحد هذه الأشكال (PiZ) لا يمكن إفرازه من الخلايا الكبدية إلى الدم بسبب تبلمره ضمن

الشبكة الهيولية الباطنة العائدة للخلايا الكبدية. إن الأشخاص المتماثلي اللواقح (PiZZ) لديهم تراكيز بلازمية

منخفضة من هذه الخميرة. رغم وجود حويصلات في الكبد تحوي كميات ملحوظة منها. يترافق هذا الشكل من

BILIARY CIRRHOSIS

إن خميرة ألفا واحد أنتي تربيسين (a1 - AT) عبارة عن مثبط للسيرين بروتياز تصنع في الكبد. إن شكل هذه

عوز خميرة α1- ΛΤ مع أمراض كبدية ورثوية. تشمل الأمراض الكبدية كلاً من اليرقان الركودي في مرحلة حديث الولادة (التهاب الكبد الوليدي) والذي قد يشفي عفوياً، والتهاب الكبد المزمن والتشمع عند البالغين. وتطور كارسينوما الخلية الكبدية على المدى الطويل. لا توجد مظاهر سريرية تميز المرض الكبدى الناجم عن عوز هذه الخميرة عن ذاك الناجم عن بقية الأسباب. وتشخص الحالة بناءُ على انخفاض تركيز خميرة AT -AT المصلى وعلى وجود النمط المورثي PiZZ. يمكن كشف الحويصلات الكبدية التي تحوي هذه الخميرة ولكن ذلك لا يعني حتمية التشخيص بالضرورة. أحياناً نجد أن المرضى المسابين بمرض كبدي ويكون لديهم انخفاض طفيف في تركيز خميرة AT - AT المصلى. يكون لديهم أنماط شكلية الهذه الخميرة غير PiZZ مثل النمط PiMZ أو PiSZ. ولكن علاقة هذه الأنماط مع المرض الكبدي غير مؤكدة. لا توجد معالجة نوعية لهذا المرض. وإن ارتضاع خطورة إصابة المريض بنفاخ رثوي باكر وشديد يجعلنا ننصح كل هؤلاء المصابين بهذا الداء بالتوقف عن التدخين بشكل مطلق.

ينجم التشمع الصفراوي عن تخرب الأفتية الصفراوية داخل الكبدية في حالات التشمع الصفراوي البدئي أو

يصيب هذا المرض النساء بشكل رئيسي، حيث يتظاهر سريرياً لديهن بمنتصف العمر، وإن توافر الاختبارات المشخصة للمرض حالياً قد كشف عن العديد من الحالات اللاأعراضية التي تبقى هاجعة لعدة سنوات. وأظهر أن

التهاب الأفتية الصفراوية المصلب البدئي. كذلك قد ينجم عن الانسداد الصفراوي المديد.

مصابين بهذا المرض حتى ولو كانوا لا أعراضيين.

عوز خميرة α1 - انتي تريبسين

التشمع الصفراوي

التشمع الصفراوي البدئي:

هذا المرض شكل شائع نسبياً للتشمع.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي A. السببيات والتشريح المرضى:

التشمع في نهاية الأمر. B. المظاهر السريرية:

للمريض في المراحل المتقدمة من المرض.

1. الأمراض المرافقة:

C. الاستقصاءات:

يتطور قصور كبدي وارتفاع توتر بابي حالما يترقى المرض.

نشاط الدرق عند المرضى المصابين بالتعب،

ضدية ذاتية ومعقدات مناعية في الدم. وقد لوحظ اضطراب المناعة الخلوية وتطور ارتكاسات مناعية خلوبة شاذة

عند المرضى. تشمل الآفة التشريحية المرضية الأولية التهاباً حبيبومياً مزمناً يؤذى ويخرب الأقنية الصفراوية بين

القصيصية. تنتشر الأذية الالتهابية المترقية المترافقة مع التليف من المسافات البابية إلى المتن الكبدي لتسبب

إن الأعراض اللانوعية مثل الوسن والوهن والآلام المفصلية شائعة. وقد تسبق التشخيص بعدة سنوات. تعد الحكة أشيع شكوى أولية تشير لوجود مرض كبدي صفراوي، وقد تسبق اليرقان بعدة أشهر إلى عدة سنوات. اقتُرحَ أن الحموض الصفراوية هي سبب الحكة ولكن هذا الاقتراح لم يثبت بالدليل القاطع حتى الآن. قد يكون اليرقان العرض الأولى ولكنه عند ظهوره يترافق عادة مع الحكة. رغم وجود انزعاج بطنس فإن الألم البطنس والحمى والرعدات التي تشكل بمجملها مظاهر انسداد الأفنية الصفراوية الكبيرة تكون غائبة ولا تظهر في سياق هذا المرض. أحياناً يصاب المريض بالإسهال بسبب سوء امتصاص الدسم. ويصاب بالألم وحس الوخز في اليدين والقدمين نتيجة ارتشاح الأعصاب المحيطية بالشحوم. قد يكون الألم العظمي أو الكسور الناجمين عن تلين العظام (الثالي بدوره لسوء الامتصاص) أو تخلخل العظام (الحثل العظمي الكبدي) مظهرين مسيطرين ومزعجين جداً

في البداية تكون صحة المريض جيدة ولكن مع ترقي المرض يصاب بنقص وزن ملحوظ، قد تكون علامات الحك موجودة. يكون اليرقان العلامة المسيطرة في المراحل المشاخرة من المرض وقد يكون شديداً جداً. تحدث ترسبات صفرومية عند نسبة قليلة من المرضى ولاسيما حول العينين وفخ أثلام اليدين وفوق المرفقين والركبتين والإليتين إن الضخامة الكبدية ثابتة. وتغدو الضخامة الطحالية شائعة بشكل زائد حالما بتطور ارتفاع التوتر البابي.

تحدث أمراض النسيج الضام والأمراض المناعية الذاتية بتواتر زائد عند مرضى التشمع الصفراوي الأولي. ولاسيما عند المصابين بمتلازمة الجفاف Sicca والداء الزلاقي وأمراض الغدة الدرقية. يجب التفكير دوماً بقصور

تظهر اختبارات وظائف الكبد النمط الركودي. إن فرط كوليستيرول الندم شنائع ويسنو، مع ترقي المرض وتطوره، ولكنه عديم الشيمة من الناحية التشخيصية غالباً. إن الضد الموجه للميتوكوندرياً إيجابياً عند 95٪ من المرضى، وعندما يكون سلبياً فإننا لا نستطيع إثبات التشخيص إلا بالحصول على دليل نسجى وبإجراء الـERCP

إن سبب هذا المرض غير معروف ولكن يعتقد بوجود ارتكاسات مناعية تسبب أذية كبدية. اكتشفت أجسام

1. الحكة:

2. سوء الامتصاص:

لنفى الأمراض الصفراوية الأخرى، قد تكون الأضداد الموجهة للنوى والموجهة للعضلات الملساء إيجابية (انظر الجدول 44) وقد تكون الأضداد الذائية المتعلقة بالأمراض المرافقة موجودة أيضاً. يظهر التصوير بأمواج فوق

الصوت عدم وجود علامات على الانسداد الصفراوي. وكما ذكرنا سابقاً فإن لا يستطب إجراء الخزعة الكبدية إلا في الحالات المشكوك بها فقط.

لا توجد معالجة نوعية متواضرة لهذا المرض، ولقد جُربُ الأزاثيوبرين والسيكلوسبورين والبنسيلامين والستيرونيدات القشرية. ولكن كل هذه المحضرات كانت غير فعالنة بالإضافية لكونها تُحدث تناثيرات جانبية

خطيرة. يحسن محضر حمض أورسودي أوكسي كوليك اختبارات وظائف الكبد، وقد يبطئ ترقي المرض نسجياً ويسبب القليل من التأثيرات الجانبية (انظر جدول EBM). يجب دوماً التفكير بزرع الكبد عند تطور القصور

الكبدي. وقد يستطب إجراؤه للمرضى المصابين بحكة معندة، قد يستطب تطبيق المالجات للمضاعفات الناجمة عن الركودة الصفراوية ولاسيما الحكة وسوء الامتصاص.

EBM

التشمع الصفراوي الأولى: دور حمض أورسودي أوكسي كوليك:

لوحظ أن علاج التشمع الصفراوي البدئي بحمض أورسودي أوكسي كوليك بجرعة 13-13 ملغ/كغ يومياً قد ترافق مع

تحسن ملحوظ في شدة اليرقان وفي الواسمات المغبرية الركودية. أظهرت بعض التجارب العشوائية أن استخدام هذا المحضر يؤدي الإبطاء ترقي المرض، ورغم ذلك لم يظهر أن هذا المحضر يؤثر على المواتة أو على معدل زرع الكبد بشكل

تعد من أبرز مظاهر المرض التي تحتاج للعلاج، وهي تدبر بشكل أفضل بإعطاء الريزيين الرابط للأثيون

المعروف باسم كوليسترامين الذي ينقص تركيز الحموض الصفراوية في الجسم بالية الارتباط بها في الأمعاء وزيادة

معدل إطراحها مع البراز. يعطى فموياً بجرعة 4-16 غ/اليوم. تمزج بودرته مع شراب البرتقال وتؤخذ الجرعة الرئيسية منه (8 غ) مع الفطور حيث تصل تراكيز الحموض الصفراوية ضمن العضج لذروتها في هذا الوقت. قد

يرتبط معضر كوليسترامين مع أدوية أخرى في الأمعاء (مثل مضادات التخثر)، ولذلك يجب تناولها قبل ساعة من

تناوله، أحياناً يكون الكوليسترامين غير فعال ولاسيما في حالة الانسداد الصفراوي التام، عندها يمكن تجريب

محضر ريفامبيسين أو اللجوء للأشعة فوق البنفسجية فقد يفيدان مثل هؤلاء المرضى.

تسبب الركودة الصفراوية المديدة إسهالأ دهنيأ وسوء امتصاص الفيتامينات المنحلة بالدسم والكالسيوم. يمكن

تخفيف الإسهال الدهني بتحديد الوارد اليومي من الدهون لـ40 غرام. كذلك يجب إعطاء المريض حقناً شهريةً من فيتامين K (10 ملخ). وإعطائه فيتامين D (كالسيفيرول 1 ملخ/اليوم، ألفا كالسيدول 1 ملخ/اليوم فموياً)

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي ومستحضرات الكالسيوم على شكل كالسيوم غلوكونات فبوار (2-4 غبرام يومينًا) النذي يحبوي كمية كبيرة من الصوديوم، ولذلك في حال كان لدى المريض احتباس في السوائل يجب إعطاؤه مستحضر كالسيوم غلوكونات

II. التشمع الصفراوي الثانوي SECONDARY BILIARY CIRRHOSIS:

اللافوار . يجب نفى الداء الزلاقي.

التهاب الأقنية الصفراوية المصلب

تمييز هاتين الحالتين عن أورام الأفنية الصفراوية).

A. المظاهر السريرية:

مؤشرات قوية تشير لهذا الاختلاط. B. الاستقصاءات:

يتطور هذا الشكل من التشمع بعد انسداد مديد أصاب القناة الصفراوية الجامعة الناجم عن حصيات

صفراوية أو نتيجة تضيقات في القناة الصفراوية أو نتيجة التهاب الأقنية الصفراوية المصلب (انظر لاحشاً). نادراً ما تسبب الكارسينومات تشمعاً صفراوياً ثانوياً لأن عدداً قليلاً من المرضى يعيش لفترة طويلة بشكل كاف لحدوث

هذا الاختلاط. توجد ركودة مزمنة مع هجمات من التهاب الأفنية الصفراوية الصاعد أو حتى تشكل الخراجات الكبدية. إن تبقرط الأصابع علامة شائعة، وقد يصاب المريض بالصفرومات وبالآلام العظمية. إن التشمع والحبن

وارتضاع التوتر البابي مظاهر متأخرة. يجبب علاج التهاب الأقنية الصفراوية بالصادات الحيوية التي يمكن إعطاؤها بشكل مستمر في حال كانت الهجمات تحدث بشكل متواتر.

SCLEROSING CHOLANGITIS

تتميز هذه الحالة الثي ازداد تواتر تشخيصها حالياً بإمحاء تليضي يتناول جملة الأقنية الصفراويية داخل

الكبدية و/أو خارج الكبدية. وهي قد تكون بدئية أو ثانوية. إن سبب التهاب الأفنية الصفراوية المصلب البدئي غير

معروف ولكنه يترافق غالباً مع التهاب الكولون القرحي وأحياناً مع الثليف خلف البريتوان ومثلازمة عوز المناعة

المكتسب والعديد من اضطرابات المناعة الذاتية. يوجد تلازم وترابط بين التهاب الأقنية الصفراوية المصلب البدئي

وأنماط HLA معينة هي B8 و DR2 و DR3 . في الشكل الثانوي من هذا المرض يوجد اضطراب مستبطن يسبب

تليفاً في الشجرة الصفراوية مثل حصيات الأقنية الصفراوية المنحشرة أو التضيقات التالية للجراحة (من الصعب

يراجع المريض بيرقان (قد يكون متذبذباً) وحمى متقطعة وحكة والم مراقي أيمن. قد يحدث لديه تشمع

صفراوي ثانوي. يوجد ترافق قوي مع حالة كارسينوما الأقنية الصفراوية. وإن اليرقان والقهم ونقص الوزن كلها

تظهر اختبارات وظائف الكبد الركودة الصفراوية حيث يكون بيلروبين المصل مرتفعاً وكذلك GGT والفوسفاتاز القلوبة، وإن هذه الاضطرابات قد تتذبذب في شدتها، قد بتطاول زمن البروترومين في حال استمرت الركودة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

التفريقي الرئيسي هو كارسينوما الأقنية الصفراوية.

الصفراوية لفترة طويلة أو في حال تطور لـدى المريض تشمع وقصور كبدى. لوحظ وجود الأجسام الضديـة السيتوبلازمية المضادة للعدلات حول النووية (P-ANCA) عند المرضي، ولاسيما عندما بترافق هذا البداء مع التهاب الكولون القرحي. قد لا يظهر التصوير بأمواج فوق الصوت اضطراباً ما في الأقنية الصفراوية لأن هذه

الأفنية المتلخنة المتليفة لا تكون متوسعة، وبثبت التشخيص بشكل أفضل بتصوير الأفنية الصفراوية الظليل، الذي يظهر (في الحالات النموذجية) تضيقاً غير منتظم وخرزياً (سبحياً) في الأقنية الصفراوية خارج وداخل الكبدية (انظر الشكل 26)، قد يؤثر المرض على كل الشجرة الصفراوية أو قد يكون مقتصراً على الجزء الداخل أو الخارج الكبدي منها، إن المظهر الحلزوني المميز للتليف حول الأقنية الصفراوية قد يشاهد بخزعة الكبد، قد يظهر نسيج القناة الصفراوية المأخوذة بفتح البطن الارتشاح الميز بالخلايا اللمفاوية والخلايا البلازمية والعرطلة. التشخيص

C. التدبير: لا يوجد علاج نوعى لهذا المرض. ولكن يجب إعطاء الصادات الحيوبة خلال هجمات التهاب الأقلية الصفراوية. استخدم حمض أورسودي أوكسي كوليك ولكن فعاليته موضع شك. لا فيمة لاستخدام الستيروئيدات القشرية أو بقية الأدوية المُبطة للمناعة. بمكن نزح الصفراء بتركيب قالب بواسطة ERCP. ولكن هذا الإجراء

يكون منطقياً ومفيداً فقط في حال وجود تضيق مسيطر وحيد. بمكن استنصال هذه التضيقات في حال وجود شك

بأنها ناجمة عن خباثة مستبطنة، إن زرع الكبد هو الطريقة العلاجية الوحيدة الفعالة من أجل المرضى المسابين بمراحل متقدمة من هذا الداء،

الشكل 26: تصويم الأقنية الصفراوية الظليل عبر الجلد عند مريض مصاب بالثنهاب أقنية صفراوية مصلب يظهر عدم الانتظام الشاعرة الصفراوية.

لا أعراضياً وقد يؤدي لاحقاً لتطور ارتفاع توتر بابي خارج كبدى (انظر الصفحة 46).

IV. متلازمة بود-كياري BUDD-CHIARI SYNDROME:

ألسببيات والتشريح المرضي:

يصيب الشريان الكبدي ولكنه نادراً ما يسبب أعراضاً ما. II. أمراض وريد الباب PORTAL VENOUS DISEASE:

التهاب الشرايين العديد العقد أو البرض الكليل أو العلاج بالأشعة. يسبب في العادة ألمّاً بطنياً شديداً مع أو دون حالات الأذية الكبدية الحادة، عادة ينجو المرضى في حال كان الكبد والدوران البابي طبيعيين.

الشريان الكبدي عن أذية غير متعمدة خلال الجراحة على الشجرة الصفراوية أو عن الصمة أو التنشؤات أو

إن أمراض الشريان الكبدي نادرة وصعبة التشخيص، ولكنها قد تسبب أذية كبدية خطيرة. قد ينجم انسداد

علامات صدمة دورانية. تظهر اختبارات وظائف الكبد ارتضاع فعالية الخمائر الناقلة للأمين المصلية مثل بقية

تكون أمهات الدم الخاصة بالشريان الكبدى خارج كبدية في 75٪ من الحالات وداخل كبدية في الـ25٪ الباقية. نتجم عن أسباب رئيسة تشمل التصلب العصيدي والتهاب الأوعية والتهاب الشغاف الخمجي والبرض الجراحي أو الناجم عن أخذ الخزعة. تسبب أمهات الدم النزف ضمن الشجرة الصفراوية عادةً أو ضمن البريتوان أو الأمعاء، وتشخص بشكل أفضل بتصوير الشرايين الظليل. العلاج جراحي، يمكن لأي شكل من أشكال التهاب الأوعية أن

إن خثار الوريد البابي نادر ولكنه قد يحدث في سياق أية حالة مؤهبة للخثار. كذلك قد يحدث أيضاً في سياق أي مرض داخل بطني التهابي موضع أو في سياق مرض تنشؤي بطني. كذلك فهو اختلاط معروف لارتفاع التوتر البابي. يسبب الخثار الوريدي البابي الحاد ألماً بطنياً وإسهالاً وقد يؤدي لاحتشاء معوي. العلاج جراحي ولكن المريض يحتاج للمميعات في حال تم تشخيص أية حالة مستبطئة مؤهبة للخثار . قند يكون الخثار الأقبل شدة

III. انسداد التدفق الوريدي الكبدي HEPATIC VENOUS OUTFLOW OBSTRUCTION: إن انسداد جريان الدم الوريدي الكبدي قد يحدث في الأوردة الكبدية المركزية الصغيرة أو في الأوردة الكبدية الكبيرة أو في الوريد الأجوف السفلي أو في القلب. تعتمد الصورة السريرية على موضع الانسداد وعلى سرعة حدوثه، ولكن نجد أن الضخامة الكبدية الاحتقائية والحبن مظهران بحدثان في كل الحالات.

هي حالة غير شائعة بحدث فيها الانسداد على مستوى الأوردة الكبدية الكبيرة وأحياناً على مستوى الأجوف السفلي، لا يمكن إيجاد السبب المستبطن عند حوالي نصف المرضى، وعند النصف الآخر قد يكون الخثار ناجماً عن أمراض دموية مثل كثرة الكربات الحمر التكاثرية البدئية أو بيلة الخضاب الليلية الانتيابية أو عوز أنشى

1. أمراض الشريان الكبدي HEPATIC ARTERIAL DISEASE.

VASCULAR DISEASE OF THE LIVER

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

أمراض الكبد الوعانية

امراض الكبد والسبيل الصفراوي تروميين III أو عوز البروتين C أو C. تشمل الأسباب الرئيسة الأخرى كلاً من الحمل وتناول الحبوب المائعة للحمل والانمداد الورمى ولاسيما كارسينومات الكبد أو الكلى أو الكظرين والوترات الوريدية الخلقية وتضيق الوريبد

سيصابون بالتشمع. B. الظاهر السريرية: يسبب الانسداد الوريدي المفاجئ تطورأ سريعاً لألم بطني علوي وحبن ملحوظ وأحياناً يؤدي لقصور كبدي

الأجوف السفلي أحياناً. يشكل الاحتقان الكبدي الذي يصيب الأحياز الفصيصية المركزية النتيجة الأولية لهذا المرض، وبعدها يتطور تليف فصيصي مركزي، وفيَّ النهاية سيصاب المرضى الذين نجوا لفترة كافية من الزمن،

حاد. يسبب الانسداد التدريجي حبناً صريحاً وانزعاجاً بطنياً علوياً غالباً. دائماً (بشكل غالب) توجد ضخامة كبدية مع مضض فوق الكبد، تحدث الوذمة المحيطية فقط عندما يكون الانسداد ضمن الوريد الأجوف السفلي. تظهر علامات التشمع وارتفاع التوتر البابي عند المرضى الذين نجوا من المرحلة الحادة.

C. الاستقصاءات:

تختلف نتائج اختبارات وظائف الكبد بشكل ملحوظ باختلاف الصورة السريرية. وهي قد تظهر مظاهر التهاب

الكبد الحاد في حال كانت البداية سريعة. يظهر تحليل سائل الحبن في الحالات النموذجية احتواءه على البروتين

بتركيز بزيد عن 25 غ/ليتر في المراحل الباكرة، ولكن في المراحل المتأخرة بقل عن هذه القيمة، يظهر الفحيص بأمواج فوق الصوت الدوبلري امحاء الأوردة الكبدية وانقلاب الجريان أو الخثار المرافق في الوريد الباب. قد يظهر التصوير المقطعي المحوسب ضخامة الفص الذيلي لأنه غالباً ما يكون لديه نظام نزح وريدي منفصل لا يشائر

بالمرض، يظهر التصوير الوريدي الكبدي الظليل انسداد الأوردة الكبدية ويظهر كذلك امتداد الإصابة للأجوف

السفلي في حال وجودها (انظر الشكل 27)، وتظهر خزعة الكبد احتقاناً فصيصياً مركزياً مع تليف يعتمد وجوده

على مدة الرض.

D. التدبير:

يجب علاج الأسباب المؤهبة لهذا المرض قدر الإمكان. وعندما نتوقع وجود خثار حديث يجب التفكير بإعطاء المريض محضر ستربتوكيناز متبوعاً بالهيبارين والمميعات الفموية. يعالج الحبن في البداية دوائياً ولكن غالباً ما يكون هذا الإجراء فاشلاً. نادراً ما يجري تركيب مسارب LeVeen. قد يتم تدبير بعض المرضى بنجاح بإدخال

TIPSS . أحياناً يمكن استتُصال الوترة Web أو توسيع التضيق الموجود ضمن الأجوف السفلي. يشكل القصور الكبدى المترقى استطباباً لزرع الكبد.

E. الإندار:

إن الإنذار سين في العادة، والسيما عندما تكون بداية المرض مفاجثة، يموت ثلثا المرضى خلال سنة وعدد ظليل

منهم يعيش لمدة تزيد عن 5 سنوات. يعيش بعض المرضى لفترة كافية لتطور التشمع لديهم.



الشكل 27 تصويع ويوبي طاليل يطهر متلازمة يود - غياري يظهر حقن وسيط التيابين الظليل الذي تم يا الوريد الأجوف السليل التحدد الناج عن شخاصة الفصي الثيلي، عادة يكون قفر الأجوف السليل متنظماً وموجداً عام ايشاهد بالخطة التقط كذلك يظهر هذا التصويح جرياف عائداً عقليقاً من وسيط التيابين إلى الأورة الكيدية (السهم). يمكن إلينات التشخيص بحاولة إجراء المقلوة التطابية للأورة الكيدية

VENO-OCCLUSIVE DISEASE الساد VENO-OCCLUSIVE.

يتميز هذا الداء بانساد واسع يتقال الأوردة الكمية الذكرة، يقدم عن فلويدات بيروليزيدين المتخدمة ع.\$ مناعة الشابي (تؤخذ من نياتي Senecio و Heliotropium و Senecio) والأدوية السامة للخلاب والتشمع الكيدي. إن مظاهره السرويرة والاستقصاءات الخاصة به وتدييره، كل ذلك مشابه غا هر عليه الحال ية مثلارامة بود-كياري (انظر سابقاً).

VI. الأمراض القلبية CARDIAC DISEASE:

قد تتطور أذية كيدية تالية للاحتقان بشكل رئيسي عند المريض المساب بقصور القلب مهما كان سبيه، ولكن المظاهر السريرية السيطرة تتجم عن المرض القلبي، ولكن احياناً تكون الظاهر الكيدية هي السيطرة،

التهاب الكبد الحاد:

وأن بقية علامات المرض القلبي موجودة.

ية الإرواء الكبدي ويسمى (بالكبد المعدوم Shock Liver). تشاهد مدّده الحالة أحياناً بعد احتشاء المعطاء القليمية أو عند الكسار معاوضة أي مردن ظليم مزمن أو أية جالة كتسبية تترافق مع القلب الرئوي أو السعطام القليمي السريع التطور، يكون المريض مثنياً بشدة مع كيد شغم ومعض مع أو دون يوضأن نظلم اختيارات وظائف الكبر القباب كبد حاد بيني التشخيص المصحح على معرفة أن نتاج القلب مخضص وأن شخفا الزويد الواخي مراتبع

قد يسبب قصور القلب المتطور بسرعة مثلازمةً تشير الالتهاب كبد حاد: يحدث هذا غالباً بعد انخفاض حاد

ارتفاع الضغط الوريدي الوداجي هو أهم علامة وحيدة على التشخيص. في حالات نادرة يسبب قصور القلب

أورام الكند TUMOURS OF THE LEVER

وجنس الذكورة عاملي الخطر الرئيسيين لتطور كارسينوما الخلية الكبدية في المناطق المعتدلة. يوجد التشمع في 80٪ من الحالات وقد يكون من أي نوع، على كل حال تظهر كارسينوما الخلية الكبدية بشكل شائع نسبياً عند المصابين بالتشمع الكحولي أو ذاك الناجم عن داء الصباغ الدموي (المسيطرين عند الذكور). وهي نادرة عنيد مرضى التشمع الصفراوي الأولى الذي يصيب النساء بشكل رئيسي، لوحظ سابقاً أن التعرض للذيفانات والسموم مثل ثوروتراست والزرنيخ يؤدي لتطور ساركومات وعائية ونادراً ما يسبب حدوث كارسينومات الخلية الكبدية. يمكن للإستروجينات والأندروجينات والستيروئيدات الابتنائية أن تسبب غدومات كبدية. وفي حالات استثنائية قد

101

2. الحين:

أحياناً يسبب قصور القلب ضخامة كبدية وحبناً غير متناسب مع درجة الوذمة المحيطية. ويمكن له أن يقلد

الحبن الناجم عن المرض الكبدي. قد بشير ارتفاع تركيز بروتين سائل الحبن لانسداد الجريان الوريدي الكبدي. غالباً ما لا يتم تشخيص التهاب النامور العاصر لأن قد القلب الطبيعي يدفع الشبهة بعيداً عن المرض القلبي. إن

المزمن والاحتقان الكبدى المرافق. يسببان تشمعاً كبدياً قابس المنشأ. ويشك به بوجود ضخامة كبدية قاسية غير منتظمة، أو بجس الطحال (متضخم) بسبب ارتفاع التوتر البابي.

> التدبيره يتم تدبير هؤلاء المرضى بمعالجة الأمراض المسببة المستبطنة.

1. كارسينوما الخلية الكبدية (الكبدوم) (HEPATOCELLULAR CARCINOMA (HEPATOMA) يعد أشهر ورم كبدي بدئي خبيث. تختلف نسبة حدوثه بشكل كبير باختلاف المناطق الجغرافية فهو شائع في

يعد التهاب الكبد المزمن بالحمة B السبب الأشيع لهذه الخياثة في العالم، ولكن التهاب الكبد المزمن بالحمة C

أفريقيا (ولاسيما موزامبيق) وآسيا الجنوبية الشرقية، ولكنه نادر في المناطق معتدلة الحرارة.

تسبب كارسينومات الخلية الكيدية.

زادت أهميته كسبب لهذا المرض حالياً. قد يكون تلوث الأطعمة بأفلاتوكسين مهماً في المناطق المدارية، بعد التشمع



B. التشريح المرضى:

بالمشاهدة العيانية قد بكون الورم على شكل كتلة وحيدة أو على شكل عقيدات متعددة. وأحياناً يكون غازياً بشدة. مجهرياً يظهر الورم مؤلفاً من ترابيق Trabeculae من الخلايا الخبيثة جيدة التمايز تشبه الخلايا الكبدية (انظر الشكل 28). إن إفراز الصفراء من قبل الخلايا الورمية يكون مشخصاً. غالباً ما يتميز هذا الورم بالغزو داخل الوعائي وبالنمو الملحوظ وقد يؤدي ذلك إلى انتشاره عبر الوريد الباب والوريد الأجوف السفلي. تنتشر

النقائل الورمية بشكل رئيسي إلى العقد اللمفية الناحية والبريتوان والرئتين والعظام. C. المظاهر السريرية: تشمل هذه المظاهر كلاً من الضعف والقهم ونقص الوزن والحمى والألم البطني وضخامة كبدية غير منتظمة أو كثلة

بطنية كبيرة والحبن. إن الكارسينومات الكبدية موعاة ولذلك قد تسمع نفخة فوق الكبد وقد يحدث نزف داخل البطن. إن حدوث تدهور سريري عند مريض معروف بأنه مصاب بالتشمع يجب أن يثير الشك دوماً بوجود كارسينوما الخلية الكبدية.

D. السير: إن كارسينوما الخلية الكبدية شائعة بشكل أكبر عند مرضى التشمع ولاسيما في حال وجود إصابة مرافقة بحمة التهاب الكبد C أو بداء الصباغ الدموي أو بتناول الكحول. والعلاج يكون شافياً فقط في حال استنصال أورام صغيرة لا أعراضية أو في حال زرع كبد. يمكن كشف هذه الأورام بمعايرة α- فيتوبروتنين المصل بشكل منتظم

E. الاستقصاءات:

وبإجراء تصوير بأمواج فوق الصوت بفواصل 6 أشهر.

إن الارتفاع الشديد في تركيز ٤٠- فيتوبرونتين المصل مشخص للمرض. يظهر التصوير في العادة وجود بؤرة أو أكثر من بؤر خلل الامتلاء. قد يكشف تنظيرُ البطن الورم. ويؤكد التشخيص بالرشف من الكبد بالإبرة الرفيعة أو بالخزعة التي تحمل خطورة بذر الورم على طول مسارها (انظر الشكل 29). تعطى اختبارات وظائف الكبد نتاثج متتوعة لا نوعية. تشمل الاضطرابات الاستقلابية الناجمة عن هذا الورم كلاً من كثرة الكريات الحمر وفرط كلس الدم ونقص سكر الدم والبورفيريا الجلدية الأجلة.

F. التديير:

إن الاستثمال الجراحي مناسب فقط في حال كان الورم محصوراً في فص كبدي واحد والمريض غير مصاب بالتشمع. وهو نادراً ما يكون إجراءاً عملياً، على كل حال يجب التفكير دوماً باحتمال القدرة على إجراء عمل جراحي قبل إجراء خزعة بشكل متهور، يمكن للانصمام الشرياني مع أو دون حقن موضعي لأدوية كيماوية (انصمام كيماوي) أن يؤمن تلطيفاً للألم الكبدي. إن المعالجة الكيماوية مخيبة اللأمال. ريما يكون لحقن الايتانول

عبر الجلد دور في حال كان الورم صغيراً . يمكن التفكير بزرع الكبد في حال كانت الأورام صغيرة وغير قابلة للاستثصال الجراحي الموضعي.

EBM علاج كارسينوما الخلية الكبدية:

لازال الجدل قائماً حول الدور النسبى للاستنصال الكبدي أو زرع الكبد عند المرضى الذين لديهم أورام كبدية صغيرة ووحيدة (< كسم) أو صغيرة مثعددة (3 عقيدات يقل فطر كل واحدة منها عن 3 سم). لا توجد تجارب

عشوائية مضبوطة في هذا المجال. لوحظ عند المرضى الذين لديهم أورام أكبر أن اللجوء إلى الانصمام الشرياني 1 الانصمام الكيماوي أو التاموكسيفين لم



G. الإندار: إن الإنذار سين جداً. وإن الجراحة فقط هي التي تطيل البقيا. ولكن 10٪ فقط من المرضى يكونون مناسبين

104

لهذه الطريقة العلاجية. عدد قليل من المرضى ينجو لمدة تزيد عن سنة. إن زرع الكبد في حالات منتخبة يحسن كارسينوما الخلية الكبدية الليفية الصفيحية:

FIBROLAMELLAR HEPATOCELLULAR CARCINOMA:

تختلف هذه الحالة النادرة عن بقية أشكال كارسينومات الخلية الكبدية بأنها تحدث عند البالغين الشباب،

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

بشكل متساو بين الذكور والإناث. وبأنها لا تترافق مع التشمع أو مع التهاب الكبد بالحمة B أو C. قد تتظاهر

بالألم الناجم عن النزف ضمن الورم. والذي قد يؤدي لاحقاً لحدوث تكلس داخل كبدي أو داخل البريتوان، يكون

تركيز △ فيتوبروتثين المصلي طبيعياً وتظهر الخزعة وجود خلايا كبدية خبيثة متعددة الأضلاع ضمن لحمة

النسيج الليفي الكثيف. ثلثي هذه الأورام قابل للاستئصال الجراحي، ويمكن التفكير بزرع الكبد في حال لم تنتشر

خارجه، يعيش ثلثا المرضى لمدة تزيد عن 5 سنوات.

OTHER PRIMARY MALIGNANT TUMOURS . الأورام الخبيثة البدئية الأخرى

هي أورام نادرة التواتر، وتشمل الساركومات الوعائية-البطانية وكارسينوما الطرق الصفراوية (انظر الصفحة 124).

IV. الأورام الخبيثة الثانوية SECONDARY MALIGNANT TUMOURS:

هذه الأورام شائعة. وهي تنشأ عادة من كارسينوما الرئة أو الشدى أو البطن أو الحوض. قد تكون وحيدة أو

متعددة، من الشائع أن يسبب انتشارها إلى البريتوان الحبن.

 المظاهر السريرية: يكون التنشؤ البدئي لا أعراضياً عند حوالي نصف المرضى، قد تشير الضخامة الكبدية الوجود التشمع، ولكن الضخامة الطحالية نادرة، توجد عادة ضخامة كبدية سريعة مع نقص الوزن ويرقان.

B. الاستقصاءات:

قد تشير إيجابية اختبار تحري الدم الخفي في البراز إلى وجود خباثة هضمية بدئية، بعد ارتضاع فعالية

الفوسفاتاز القلوية اشيع اضطراب كيماوي مخبري يلاحظ في هذه الحالة، ولكن بقية اختبارات وظائف الكبد قد

تكون طبيعية. يكون محتوى سائل الحبن من البروتين مرتفعاً وقد يكون مدمى. وقد يظهر الفحص الخلوي وجود

خلايا خبيثة أحياناً. يظهر التصوير اضطراب الامثلاء عادةً (انظر الشكل 30). قد يظهر تنظير البطن الـورم

(انظر الشكل 31)، ويمكن تأكيد التشخيص بالرشف من الكبد بالابرة الدقيقة أو بواسطة الخزعة.

إحداث انصمام شرياني للكتل الورمية.

105

C. التدبير:

الأورام بطيئة النهو مثل الكارسينومات الكولونية، قد يستفيد المرضى المصابح بياورام مفيرزة للهرمونات مثل الغاسترينومات والأنسولينومات والغلوكاكونومات أو المصابح باللمفومات. قد يستفيد هؤلاء من المعالجة الكيماوية، لسوء الحظ فإن المعالجة الملطقة لتسكين الألم هي كل ما يتوافر لدينا بالنسبة لمعظم المرضى، وقد يشمل ذلك



الشكل 30: بظهر التصوير القطعي المحوسب وجود عدة نقائل كندية (الأسهم).



الشكل 32).

الخراجات الكبدية

LIVER ABSCESS



الشكل 32: يظهر التصوير بالرئين الغناطيسي ورماً وعانياً كبدياً (الأسهم).

V. الأورام الحميدة (السليمة) BENIGN TUMOURS.

إن الغدومات الكبدية أورام موعاة نادرة، وهي قد تتظاهر بكتلة بطنية أو بألم بطني أو بنزف ضمن البريتوان، هي اكثر شيوعاً عند النساء، وربما تنجم عن تناولهن لحبوب منع الحمل أو عن تناول الأندروجينات أو الستيروثيدات

الاستانية، تعد الأورام الوعائية أشيع أورام الكبد الحميدة ومن النادر أن تسبب أعراضاً كافية لتبرير استتصالها (انظر

أمران كبدية متنوعة MISCELL ANEOUS LIVER DISEASES

قد تكون الخراجات الكبدية قيحية أو عدارية أو أمييية.

PYOGENIC ABSCESS . الخراجات القيحية

إن خراجات الكبد القيحية غير شائعة، ولكنها مهمة لأنها قابلة للشفاء وهي بنفس الوقت مميتة إن لم تعالج،

الجدول 45: اسباب خراجات الكبد القيحية.

الانسداد الصفراوي (التهاب الأقنية الصفراوية).

ولأنها غالباً ما تُغفل (لا تُكتَشف).

- من منشأ دموى: وريد الباب (الإنتانات المساريقية). الشريان الكبدى (تجرثم الدم).

 - إنتان الورم أو الكيسة الكبديين.
 - امتداد ساشر، الرض النافذ وغير النافذ.

107 أمراض الكبد والسبيل الصفراوي A. السببيات والتشريح المرضي:

يمكن للخمج أن يصل للكبد بعدة طرق (انظر الجدول 45). إن الخراجات أكثر شيوعاً عند المسنين. وهي تنجم

عادة عن إنتان صاعد نتيجة انسداد صفراوي (التهاب الأفنية الصفراوية). أو عن انتشار مجاور من تقيح الحويصل الصفراوي. كانت الخراجات التي تحدث عند يفعان البالغين نتيجة التهاب الزائدة القيحي شائعة سبابقاً

ولكنها نادرة حالياً. إن المرضى مثبطي المناعة مؤهبون بشكل خاص للإصابة بالخراجات الكبدية. تختلف فياسات الخراجات فيما بينها كثيراً. إن الخراجات الوحيدة أكثر شيوعاً في الفص الكبدي الأيمن. وتنجم الخراجات المتعددة عادة عن إنتان ثانوي لانسداد صفراوي. تعد الإيشيرشيا الكولونية والمكورات العقدية على اختلاف أنواعها

ولاسيما العقديات الدخنية أشيع العوامل الممرضة المسؤولة عنها. يمكن غالباً كشف عوامل ممرضة لاهوائية تشمل المكورات العنقودية والعصوانيات عندما يكون الإنتان منقولاً من حدثية مرضية كولونية عبر وريد الباب. ويوجد

عدة عوامل ممرضة عند أكثر من ثلث المرضى. B. المظاهر السريرية:

يكون المريض مدنفاً جداً ومصاباً بالحمى والرعدات أحياناً وبنقص الوزن. يعد الألم البطني أشيع عرض وهـو يكون عادة متوضعاً في المراق الأيمن. وينتشر أحياناً إلى الكتف الأيمن. قد تكون طبيعة الآلم جنبية. توجد ضخامة

كبدية عند أكثر من نصف المرضى، ويمكن كشف المضض الكبدي بالقرع اللطيف فوقه، قد يوجد لدى المريض يرقان خفيف. ولكنه يكون شديداً فقط عندما يسبب الخراج الكبير انسداداً صفراوياً. توجد اضطرابات في قاعدة

الرئة اليمنى عند حوالي ربع المرضى، من الشائع أن تكون الصورة السريرية لانموذجية الأمر الذي يفسر تواتر الحالات التي لا تشخص إلا بعد تشريح الجثة. وهذه الظاهرة تعد مشكلة استثنائية ولاسيما عند المرضى الذين

تتطور لديهم الأعراض بشكل تدريجي أو يصابون بالحمى مجهولة السبب التي لا تترافق مع ألم بطني أو مع

مظاهر سريرية تشير للسبب المستبطن مثل داء الرتوج الكولونية. يمكن للنقائل الكولونية المستقيمية المنخرة أن

تشخص خطأ على أنها خراجات كبدية.

C. الاستقصاءات:

إن التصوير الكبدي أفضل استقصاء لكشف الخراجات الكبدية حيث بواسطته يتم تشخيص 90٪ أو أكثر من

الخراجات اللاأعراضية. إن الرشف بالإبرة بالاستعانة بالتصوير بأمواج فوق الصوت يثبت التشخيص وبه نتمكن

من الحصول على القيح اللازم للزرع. من الشائع حدوث كثرة كريات بيض. وتكون فعالية الفوسفاتاز القلويـة

مرتفعة عادة. ويكون تركيز البومين المصل منخفضاً غالباً. قد تظهر صورة الصدر ارتفاع قبة الحجاب الحاجز

اليمني وانخماصاً رئوياً أو انصباباً عند. قاعدة الرئة اليمني. يجب دوماً إجراء زرع الدم لأنه قد يكشف العامل

D. التدبير:

يشمل التدبير إعطاء الصادات الحيوية لفترة طويلة مع نزح الخراج. بانتظار نتائج زرع الدم والقيع المأخوذ من الخراج يجب البدء بإعطاء الصادات مثل أمبيسيللين وجنتاميسين وميترونيدازول. قد يستطب اللجوء للرشف أو

لنزح الخراج بواسطة قثطرة توضع ضمنه بالاستعانة بالتصوير بالأمواج فوق الصوت. قد يستطب كل ذلك في حال كان الخراج كبيراً جداً أو معنداً على العلاج بالصادات، نادراً ما يجرى تفجير الخراج جراحياً رغم أنه قد يستطب اللجوء للاستتصال الكبدي في حالة الخراجات المزمنة المستمرة أو ما يعرف باسم الورم الكاذب.

تبلغ نسبة المواتة الناجمة عن الخراجات الكبدية 20-40٪. وإن السبب الأشيع لموت المريض هو عدم القدرة على الوصول للتشخيص. تكون نسبة المواتة مرتفعة عند المرضى الأكبر سناً وعند المصابين بخراجات متعددة.

II. الكيسات العدارية HYDATID CYSTS

تتجم الكيسات العدارية عن الإصابة بالمشوكة الحبيبية. تملك هذه الكيسات طبقة خارجية مشتقة من المضيف وطبقة متوسطة ذات صفائح وطبقة داخلية منتشة. قد تكون الكيسات وحيدة (انظر الشكل 33) أو متعددة. تتكلس الكيسات المزمنة عادة. قد تكون الكيسات لا أعراضية أو قد تثظاهر بالألم البطني أو بكتلة بطنية. قد توجد كثرة

حمضات في الدم المحيطي، وقد تظهر الصورة الشعاعية التكلس، يظهر التصوير الكيسة الوحيدة أو الكيسات المتعددة، وتكون الاختبارات المصلية إيجابية عند 50٪ من المرضى، قد تتمزق الكيسة وقد تصاب بالخمج الثانوي، وقد يحدث اتصال بينها وبين الشجرة الصفراوية داخل الكبدية. إن أفضل طريقة للعلاج هي الاستئصال الجراحي للكيسة السليمة مع إعطاء المريض محضر ميبيندازول وقائياً.



تنجم الخراجات الكبدية الأميبية عن الإصابة بالأميبة الحالة للنسج. إن حوالي 50٪ من المصابين بها ليس

HEPATIC NODULES

لديهم قصة إصابة معوية سابقة بها. رغم أن هذه الخراجات تشاهد غائباً في مناطق موبوءة بها. لكن قد يصاب

NODULAR REGENERATIVE HYPERPLASIA OF THE LIVER:

FOCAL NODULAR HYPERPLASIA OF THE LIVER:

PARTIAL NODULAR TRANSFORMATION OF THE LIVER.

بعض المرضى الذين لم يسافروا إلى هذه المناطق. يكون الخراج كبيراً عادةً ووحيداً ويتوضع في الفص الكبدي الأيمن. رغم ذلك قد تشاهد خراجات متعددة في الداء المتقدم. تعد الحمى والألم البطني أو التورم البطني أشيع

إن الأمراض الكبدية التي تتظاهر بشكل رئيسي بعقيدات كبدية لا تنشؤية نادرة، ويعرف منها حالياً ثلاثة أنواع، إن الغدومات الكبدية والعقيدات التي تحدث في سياق التشمع غير مشمولة بهذه الأمراض.

يتظاهر هذا المرض بعقيدات صغيرة من الخلايا الكبدية منتشرة في الكبد دون وجود تليف مرافق. تحدث عند الأشخاص المتقدمين بالسن وهي تترافق مع العديد من الحالات مثل أمراض النسبيج الضام والأمراض الدموية ومع العلاج بالستيروئيدات القشرية والأدوية المثبطة للمناعة، تتظاهر الحالة عادة بكتلة بطنية. وفي بعض الحالات تودي لظهور أعراض ارتفاع التوتر البابي. تشخص هذه الحالة بالخزعة الكبدية. الوظيفة الكبدية جيدة والإنذار

يأخذ هذا المرض عادةً شكل عقيدة كبدية وحيدة تحت المحفظة، ذات لون أصفر ضارب للبني وتتميز بوجود تليف مركزي ضمنها، دائماً (بشكل غالب) تكون لا أعراضية، وتكشف بالصدفة خلال إجراء تصوير بأمواج فوق

في هذه الحالة تكون العقيدات موجودة فقط في المنطقة حول السرية من الكبد حيث قد تسبب ارتضاع التوتير البابي، تكون بقية الكبد طبيعية ووظائفه ممتازة. تكون خزعة الكبد المجراة بالإبرة طبيعية غالباً.

الأعراض، قد بعتمد التشخيص على رشف محتوى الكيسة الذي يكون سائلاً له مظهر مرق الأنشوفة الكلاسيكي.

أ. فرط التنسج الكبدي التجددي العقيدي:

مطمئن جداً، ولكن أحياناً تحدث كارسينوما الخلية الكبدية. II. فرط التنسج الكبدي البؤري العقيدي:

III. التحول الكبدى الجزئي العقيدي:

الصوت لسبب آخر . يعد النزف داخل البريتواني اختلاطاً استثنائياً لهذه الحالة .

العقيدات الكبدية

الأمراف الكيسية والليفية التعددة الكيسات CYSTIC AND FIBROPOLYCYSTIC DISEASE

أمراض الكبد والجهاز الصفراوي الليفية العديدة الكيسات تشكل مجموعة متغايرة المنشأ من الاضطرابات النادرة التي يكون بعضها وراثياً. لا تشكل هذه الحالات كينونات منفصلة عن بعضها تماماً حيث يوجد العديد من

1. الكيسات الكيدية الوحيدة SOLITARY HEPATIC CYSTS

أو البرقان نتيجة تضخمها أو نزفها أو إصابتها بالانتان. بعد ارتفاع التوتر البابي والنزف من الدوالي اختلاطين استثاثيون بعد التصوير بأمواج فوق الصوت الوسيلة الأفضل للتشخيص. يستطب الاستئصال الجراحي للكيسة الكبيرة

قد تكشف هذه الكيسات بالصدفة، ولكن في حالات نادرة قد تؤدي لظهور بعض الاختلاطات مثل الأليم

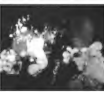
أو للكيسات المتعددة فقط في حال كانت الأعراض مزعجة. الانذار ممتاز.

حالات التداخل والتراكب فيما بينها.

داء الكسات العديدة الكيدية الكلوية عند البالغين:

ADULT HEPATORENAL POLYCYSTIC DISEASE:

تصاب الكلى بشكل مسيطر في هذه الحالة (انظر الشكل 34) التي تورث على شكل مورثة جسمية قاهرة. تشاهد الكيسات الكبدية التي لا تتصل مع السبيل الصفراوي عند أكثر من نصف المرضى الذين لديهم كيسات كلوبة، ويمكن للكسيات أن توجد لله أعضاء أخرى من الحبيم، قد يتطبور ليدى المريض أمهات دم دماغية. ان الكسيات المقتصرة على الكبد تشكل اضطراباً وراثباً منفصلاً نادر التوتر.



لشكل 34: يظهر التصوير بالرئين المغناطيسي الكيسات الكبدية والكلوية عند مصاب بداء الكيسات العديدة. لأحظ توسع لقناة الصفراوية الحامعة.

هي حالة نادرة جداً تتميز بوجود توسعات شدفية كيسية تصيب الشجرة الصفراوية داخل الكبد. يكون كل

الكبد مصاباً بهذه الآفة، ويحدث توسع للشجرة الصفراوية خارج الكبد عند حوالي ربع المرضى، تحدث هجمات ناكسة من الثهاب الأقنية الصفراوية وقد تسبب خراجات كبدية. تشمل اختلاطاتها كلاً من الحصيات الصفراوية

وكارسينوما الأفنية الصفراوية. يجب علاج نوب التهاب الأفنية الصفراوية بالصادات الحيوية. وأحياناً علاج المرض الموضع بالاستثصال الكبدى الشدية.

IV. التليف الكبدي الخلقي CONGENITAL HEPATIC FIBROSIS:

تتميز هذه الحالة بوجود حزم عريضة من النسيج الليفي تصل بين مختلف المسافات البابية في الكيد.

وبشذوذات في القنوات الصفراوية بين الفصيصية. وأحياناً تتميز بغياب الوريديات البابية. قد تظهر الأنابيب الكلوية توسعاً كيسياً (الكلية الاسفنجية اللب) وفي النهاية قد تتطور كيسات كلوية صريحة. يمكن أن تورث هذه الحالة على شكل خلة جسمية صاغرة، تسبب الإصابة الكبدية ارتفاع التوتر البابي مع ضخامة طحالية ونـزف من

الدوالي المريئية التي تحدث في مرحلة اليِّفَع أو المرحلة الباكرة من البلوغ، الإنـذار جيد لأن الوظيفة الكبدية تبقى مصونة. قد يستطب علاج نزف الدوالي أو التهاب الأفنية الصفراوية احياناً. قد يراجع المرضى بقصور كلوي في الطفولة في حال كانت الاصابة الكلوبة شديدة.

V. كيسات القناة الجامعة CHOLEDOCHAL CYSTS:

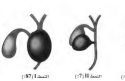
يشير هذا المصطلح إلى الكيسات في أي موضع من الشجرة الصفراوية (انظر الشكل 35)، تسبب النسبة العظمى منها توسعاً منتشراً على كامل طول القناة الصفراوية الجامعة (النمط I). ولكن النسبة الأخرى منها تأخذ شكل الرتوج الصفراوية (التمط II) وتوسع القناة الصفراوية داخل العضج (النمط III) والكيسات الصفراوية

المتعددة (النعط IV). يحدث النعط الأخير مترافقاً مع متلازمة كارولي (انظر سابقاً). عند حديثي الولادة قد تتظاهر هذه الكيسات باليرقان أو بالتهاب البريتوان الصفراوي. أما في مرحلة البلوغ فقد تتظاهر باليرقان الناكس والألم البطني والتهاب الأفنية الصفراوية. قد تتطور خراجات كبدية وتشمع صفراوي. وترتفع نسبة إصابة هؤلاء المرضى بكارسينوما الطرق الصفراوية. يتألف العلاج المنتخب من شق الكيسة مع إجراء مفاغرة القناة الكبدية .Hepaticojejunostomy بالصائم



(13) III Janit





الشكل 35: تصنيف كيسات القناة الجامعة وتواترها.

امراض الكند والسييل الصقراوي

قضايا عند السنين:

الأمراض الكبدية: يظهر الداء الكيدى الكحولي (10%) أحياناً بأعمار تزيد عن 70 سنة. عندها يغلب أن يكون شديداً وإنذاره أسوا من

تظيره الملاحظ عند الأشخاص الأصغر سناً. بسبب النهاب الكبد A مرضاً أكثر شدة عند المسنين وياخذ شكلاً متطاولاً أكثر مما هو عليه الحال عند المرضى

إن أكثر من نصف المرضى المسابين بالخراجات الكبدية في الملكة المتحدة تزيد أعمارهم عن 60 سنة.

الأصغر سناً. إن ثلث المرضى المصابح، بالتشمع الصفراوي البدئي تزيد أعمارهم عن 65 سنة. وبعد التقدم بالسن عامل إنذاري سلبي.

 إن 50% تقريباً من مرضى سرطان الخلية الكبدية في المملكة المتحدة بظهر لديهم المرض بعمر يزيد عن 65 سنة. قلما ينجوا المنون الذين يخضعون لعمل جراحي كبدى (بما في ذلك زرع الكبد) إن الحالات المرضية المرافقة تكون أعلى لديهم بالقارنة مع المرضى الأصغر سناً.

آمراش الحويصل الصفراوي والآمراش الصفراوية الآخرى GALLBLADDER AND OTHER BILIARY DISEASE

FUNCTIONAL ANATOMY

I. الجهاز الصفراوي BILIARY SYSTEM:

يبدأ الجهاز الصفراوي من القنيات الصفراوية التي تتشكل بتنضد الخلايا الكبدية، والقنوات الصفراوية داخل

العفج، الحويصل الصفراوي عبارة عن كيس بشكل الإجاصة يتوضع تحت النصف الكبدي الأيمن، بحيث يتوضع قعره بشكل أمامي خلف قمة الغضروف الضلعي التاسع. يمر جسمه وعنقه باتجاه خلفي أنسي باتجاه مدخل الكبد، وتتحد فناته مع القناة الكبدية المشتركة لتشكلا القناة الصفراوية الجامعة. تمثلك مخاطية القناة المرارية طيات هلالية بارزة (دسامات هيستر) تعطيها منظراً خرزياً (سُبِّحياً) بتصوير الأقنية الصفراوية الظليل.

الكبدية التي تتشكل من اتحاد تلك القنيات السابقة مع بعضها لتشكل القناتين الصفراويتين الكبديتين اليمنى

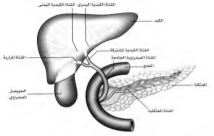
واليسرى. اللتين تتحدان مع بعضهما البعض حالما تخرجان من الكبد لتشكلا القناة الكبدية المشتركة. التي تتحد

لاحقاً مع القناة المرارية لتشكلا القناة الجامعة (انظر الشكل 36). ببلغ طول القناة الصفراوية الجامعة حوالي 5

سم. تملك هذه القناة جزءاً دانياً رقيق الجدار واسع اللمعة وجزءً قاصياً تُخين الجدار ضيق اللمعة محاطأً

بمعصرة القناة الجامعة. يشترك الجزء القاصي من القناة الجامعة غالباً مع القناة العثكلية قبل الدخول إلى

التشريح الوظيفي



الشكل 36: التشريح الوظيفي للشجرة الصفراوية.

II. الصفراء BILE:

إحداقها لمدارجة تتامنجية المعروض الصفراوية التي تشكل منبارات على الحديث الصفراوي المنسواري المقتدة على الحديث الصفراوي المشتدة على الحديث الصفراوي المنتطقة منتصدة المستفرا المنتطقة منتصدة التشاقة الصفرادرية الماسة المنتطقة منتصدة التشاقة المشتراوية المنتطقة منتصدة المنتطقة مناطقة المنتطقة المنتطقة

- يفرز الكبد 1-2 ليترأ من الصفراء يومياً، تؤمن الخلايا الكبدية القوة الدافعة اللازمة لجريان الصفراء عبر

GALLSTONES ألحصيات الصفراوية

يعد تشكل الحصيات الصفراوية أشيع اضطراب يصيب الشجرة الصفراوية، وإنه لمن غير المتاد أن تصاب المرارة بمرض ما بقياب وجود الحصيات فيها .

A. التشريح المرضى:

- - --

تصنف الحصيات الصفراوية تقليدياً إلى حصيات كوليسترولية وأخرى صباغية رغم أن معظم الحصيات تكون مختلطة إن الحصيات الكوليسترولية شائمة بشكل أكبر في الناطق الصناعية، بينما تشيع الحصيات الصباغية أكثر

C. السببيات:

زيادة معدل إطراح الكوليسترول: • التقدم بالسن. • جنس الأنوثة. • الحمل • • البدانة. نقص الوزن السريع. اضطراب الإفراغ المراري: • الحمل. • الصبيام. الركودة المرارية. التغذية الخلالية الكلية. أذية الحيل الشوكي. نقص معدل إطراح أملاح الصفراء:

يخضع تشكل الحصيات الصفراوية لعدة عوامل تختلف باختلاف نمط هذه الحصيات،

الجدول 46: عوامل الخطورة وأليات تشكل الحصيات الصفراوية الكوليسترولية.

إن الحصيات الصفراوية شائعة في البلدان الغربية حيث تحدث بنسبة 7٪ عند الذكور و15٪ عند الإناث الذين

واللاتي تتراوح أعمارهم وأعمارهن بين 65 سنة. مع نسبة حدوث إجمالية تبلغ 11٪. تبلغ نسبة إصابة الإناث ثلاثة

B. الوبائيات:

ببلروبينات وكاربونات وفوسفات وبالبيتات، وهذه الأملاح ظليلة على الأشعة.

أمثال نسبة إصابة الذكور عند المرضى الذين تقل أعمارهم عن 40 سنة. أما عند المسنين فإن النسبتين متساويتان تقريباً. إن الحصيات الصفراوية شائعة في أمريكا الشمالية وأوربا وأوستراليا. وهي أقل شيوعاً في الهند والشرق الأقصى وأفريقيا، لوحظ في البلدان المتطورة ارتفاع نسبة الحصيات الصفراوية الأعراضية وميلها للظهور بأعمار

أصغر مما سبق. يحتوى (الجدولان 46 و 47) أهم عوامل الخطورة المؤهبة لتشكل الحصيات الصفراوية الكوليسترولية والصباغية. كان هناك جدل كبير حول دور القوت في إمراضية الحصيات الكوليسترولية، ودور زيادة الكوليستيرول مع القوت. والحريرات الكلية ودور الكاربوهيدرات المنقاة ودور ظة الألياف الواردة مع القوت. حالياً نجد أن أفضل المعطيات والنتائج تدعم ظاهرة التلازم بين السكر البسيط المنقى في القوت وتشكل الحصيات الصفراوية، يوجد تلازم سلبي بين تناول الكحول المعتدل (2-3 وحدات يومياً) وتشكل الحصيات الصفراوية.

ع، المناطق النامية، تحوى الحصيات الصفراوية كميات مختلفة من أصلاح الكالسيوم التي تشمل كالسيوم

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

لجدول 47 عوامل خ	طورة تشكل الحصيات الصفراوية الصباغية وة	رکیبها .
	meels	بنية
لتركيب	كالسيوم متبلمر .	كالسيوم بيلروبينات.
	بيلروبينات*.	بلورات*.
	ميوسين غلايكوبروتين.	ميوسين غلايكوبروتين.
	كالسيوم فوسفات،	كوليستيرول.
	كالسيوم كاربونات،	كالسيوم بالميتات / سيترات.
	كولستيرول.	
عوامل الخطورة:	انحلال الدم.	الخمج الصفراوي،
	التقدم بالسن.	الركودة.
	التشمع الكبدى.	
	مرض ضمن اللفائفي أو استثصاله.	

 الحصيات الصفراوية الكوليسترولية: يبقى الكوليستيرول ذواياً في الصفراء غير اتحاده مع الجموض الصفراوية والقوسفولييدات على شكل مذيلات Micelles وحويصلات Vesicles كذلك قد تلعب البروتينات الشجعية الصفراوية دوراً في ذوبان الكوليستيرول. في حالة المرض الحصوى الصفراوي بنتج الكبد صفراء تحوى كميات كبيرة من الكوليستيرول ربما بسبب وجود عوز نسب في الأملاح الصفراوية أو يسبب فيائض نسب في الكوليستبرول. تسمى هيذه الصفراء المشبعة حيداً بالكوليستيرول بالصفراء (المولدة للتحصي)، ولقد ذكرنا في (الجدول 48) الاضطرابات التي تحرض إنتاج مثل هذه

الصفراء، كذلك فإن العوامل التي تُحرض تبلور الكوليستيرول في الصفراء المولدة للتحصى مهمة أيضاً. إن مرضى الحصيات الصفراوية الكولسيترولية لديهم صفراء تشكل يلورات من الكولسيترول بشكل أسرع من الصفراء المساوية لها بالاشباع بالكوليستيرول وتعود لأشخاص ليس لديهم حصياة صفراوية، ولقد وصفت عوامل تحرض التبلر (مثل المخاط والكالسيوم والحموض الدسمة وبقية البروتينات) وعوامل أخرى تعاكسه (مثل الأبوليبوبروتين). 2. الحصيات الصباغية: تنجم الحصيات البنية السهلة التفتت الصباغية دائماً (بشكل غالب) عين إنتان جرثومي أو طفيلي ضمين الشجرة الصفراوية، تشيع هذه الحصيات في الشرق الأقصى حيث يسمح إنتان الشجرة الصفراوية للـβ-

غلوكورونيداز الحرثومية أن تحلمه السلرويين المقترن لتجوله لشكله الحر الذي بترسب لاحقياً على شكل كالسيوم بيليروبينات. إن آلية تشكل الحصيات الصفراوية الصياغية السوداء عند مرضى البلدان المتطورة غير مفهومة بشكل جيد، ولكن وجد أن الانحلال الدموي عامل مهم في إحداثها لأنها تحدث عند مرضى مصابين بأمراض أمراض الكبد والسبيل الصفراوي الجدول 48: العوامل الإمراضية التي تؤدي لإنتاج صفراء مولدة للحصيات.

> • ضياء الأملاح الصفراوية بشكل مفرط إلى الأمعاء. تلقيم راجع لإنتاج الأملاح الصفراوية بشكل مفرط الحساسية.

تركيب أملاح صفراوية شاذة (غير طبيعية).

116

- إطراح الكوليستيرول بشكل مفرط.
 - اضطراب وظيفة الحويصل الصفراوي.

3. الكدارة الصفراوية:

يصف هذا المصطلح الصفراء التي تكون على شكل هلام يحوي كميات كبيرة من البلورات أو الحصيات المكورة

المجهريـة مـن حبيبـات كالسـيوم بيلروبينـات وبلـورات الكوليسـتيرول بالإضافـة للغلايكوبروتـين. إن هـذه الكـدارة

تشكل طليعة أساسية للحصيات الصفراوية عند معظم المرضى. تتشكل الكدارة الصفراوية عادة تحت ظروف

طبيعية ولكنها لاحقاً إما أن تذوب أو ثقوم المرارة بتصفيتها والتخلص منها. ولكن عند 15٪ فقط من الناس تستمر

بالتراكم لتشكل حصيات كوليسترولية . كذلك بترافق الصيام والتغذية الخلالية الكلية والحمل مع تشكل الكدارة

D. المظاهر السريرية:

تكون معظم الحصيات الصفراوية لا أعراضية وتستمر كذلك، وتظهر أعراضها عند 10٪ فقط من الناس

المصابين بها، تتظاهر الحصيات الصفراوية الأعراضية (انظر الجدول 49) بالألم الصفراوي (القولنج الصفراوي) أو بالتهاب الحويصل الصفراوي الناجم عنها. إذا انحشرت الحصية الصفراوية بشكل حاد في القناة المرارية فإن

المريض سيعاني من الألم. إن مصطلح (القولنج الصفراوي) غير دفيق تماماً لأن شدة الألم لا تزداد وتنقص بشكل

نظمي كما هي عليه الحال عند المصاب بقولنج معوي أو كلوي. حيث يكون الألم هنا مفاجداً في بدايته وثابتاً لمدة

ساعتين تقريباً. إن استمراره لمدة تزيد عن 6 ساعات يشير لتطور اختلاط ما مثل الثهاب الحويصل الصفراوي

أو التهاب المعثكلة، يتوضع الألم في الشرسوف عند 70٪ من المرضى وفي المراق الأيمن عند 20٪ منهم. وهو ينتشر

إلى المنطقة الواقعة بين لوحي الكتف أو لقمة لوح الكتف الأيمن. ولكنه قد ينتشر أحياناً للمراق الأيسر أو يتوضع

في الشرسوف وأسفل الصدر مما قد يؤدي للخلط بينه وبين الأمراض داخل الصدر أو التهاب المري أو احتشاء

العضلة القلبية أو أم الدم المسلخة.

إن إصابة المريض بمزيج من عدم تحمل الأطعمة الدسمة وعسرة الهضم والغازات البطنية. إن إصابته

بهذه المظاهر غير المنسوبة لسبب مرضي ما تعزى عادة لما يعرف بـ (عسرة الهضم الناجمة عن الحصيات

الصفراوية). هذه ا لأعراض غير شائعة حالياً كنتيجة للحصيات الصفراوية. ولذلك من الأفضل أن تسمى بعسرة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي 20 الجدول 49: المظاهر السريرية للحصبات الصفراوية واختلاطاتها.

المظاهر السريرية: • لا أعراضية. • قولنج صفراوي.

 التهاب حويصل صفراوي حاد. الثهاب حويصل صفراوي مزمن. الاختلاطات

• تقيح الحويصل الصفراوي. الحويصل الصفراوي البورسلاني. • حصيات القناة الجامعة.

 العلوص الحصوى الصفراوى. سرطان الحويصل الصفراوي.

• ناسور بين الحويصل الصفراوي والعفج أو الكولون. الضغط على القناة الجامعة أو التهابها بسبب وجود الحصية في القناة المراربة (مثلازمة ميريزي).

E. الاستقصاءات: تظهر صورة البطن الشعاعية البسيطة الحصيات الصفراوية المتكلسة عند أقل من 20٪ من المرضى. يعد

التصوير بأمواج فوق الصوت الطريقة المنتخبة لتشخيصها (انظر الشكل 7). ولكن يمكن أيضاً الاعتماد على

تصوير الحويصل الصفراوي الظليل عبر القم أو على التصوير المقطعي المحوسب (انظر الشكل 37). يظهر تصويرٌ

الحويصل الصفراوي الظليل الفموي فيما إذا كان فعال وظيفياً أم لا، وهذه الطريقة مفيدة في حال كنا نفكر بإعطاء المريض المعالجة الفموية المذيبة للحصيات (انظر لاحقاً). زاد استخدام التصوير بالرئين المغناطيسي حيث

أنه يكشف الحصيات الصفراوية واختلاطاتها.

• التهاب المعثكلة.

F. الاختلاطات:

يسبب انسداد القناة المرارية لفترة طويلة التهاب الحويصل الصفراوي الحاد، تشمل بقية الاختلاطات التهاب

الحويصل الصفراوي المزمن والقيلة المرارية المخاطية (التي تتميز بثمدد المرارة بشكل بطيء بسبب استمرار إفراز

المخاط ضمنها) التي قد تتطور لحالة تقيح مرارة فيما لو أصيبت المادة المخاطية بالتجرثم. قد يطرح الكالسيوم

إلى لمعة الحويصل الصفراوي المستسقي مما يؤدي لتشكل صفراء كلسية Limy bile، وإذا ترسبت أملاح الكالسيوم يُّ جدار الحويصل الصفراوي أدى ذلك لظهور ما يعرف باسم الحويصل الصفراوي البورسلاني على الأشعة.



سندن ١٠٠ تعوير مصعي محوسب يعتهر حساه سمن الحويسن المسروي (السهم).

حالات نادرة يعدث ناسور بين الحروصل الصفراوي والفضح أو المدة أو الكولون, عندها يشاهد وجود الهواء في الشجواء في الشجواء في من 2.5 سم إلى الأخشاء فإنها الشجوة المشاوية المستورية المستورية المستورية المدوي بطوس الحصية قد تتحشر إلحسيات شمن الثناة المراوية ، في حالات نادرة أيضاً تتحشر الحصيات شمن الثناة المراوية ، في حالات نادرة أيضاً تتحشر الحصيات أن سنا لثناة المراوية ، في حالات نادرة أيضاً تتحشر الحصيات أن سرطان الحويدية والمستورية) مما يؤدي لتطور يوفان انسدادي . المستورية من سالمستورية من المستورية من سالمستورية من المستورية من سالمستورية من المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية والمستورية والمستورية وجود حصيات منذو المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية المستورية والمستورية والمستورية والمستورية المستورية المستوري

تهاجر الحصيات الصفراوية الموجودة في المرارة (تحصي الحويصل الصفراوي) إلى القناة الصفراوية الجامعة (تحصى القناة الجامعة) عند حوالى 15٪ من المرضى وتسبب قولنجاً صفراوياً، ولكنها قد تبقى لا اعراضية، في

G. التدبير:

عادة لا خاجة لملاح الحصنيات الصفرارية اللاأعراضية للكشفة مدهة لأن معظمها سيبقى لا أعراضياً. يعد التيبر الجراحية الملاح الافضل للعصبات الصفراوية الأعراضية، وقد حلت التقنيات القليلة البضي معل الملاح غير الجراحي، يمكن إذاته الحصيات الصفراوية وتنقيتها ضمن الحويصل الصفراوي أو يمكن إزائتها ميكانيكياً من القلنة الجلمة (ناطر الجوفر 50).

 استئصال المرارة (المفتوح أو بالتنظير). الحموض الصفراوية الفموية: كينودى أوكسى كوليك أو أورسودى أوكسى كوليك. إذابة الحصيات بالتلامس. • تفتيت الحصيات. • بضع المصرة تنظيرياً. يمكن إذابة الحصيات الصفراوية دواثياً بإعطاء الحمض الصفراوي المعروف باسم حمض أورسودي أوكسي كوليك فموياً. تشمل المعابير أو المظاهر التي تشير لارتفاع نسبة نجاح هذه الطريقة العلاجية كلاً من الحصيات الصفراوية الشفوفة على الأشعة، والحويصل الصفراوي الظليل بتصوير المرارة الفموي، والحصيات التي لا يزيد

امراض الكبد والسبيل الصفراوي

الجدول 50؛ علاج الحصيات المرارية.

119

قطرها عن 15 ملم. والبدانة المتوسطة والحصيات اللاأعراضية أو ذات الأعراض الخفيفة. تنجح هذه الطريقة عند 75٪ من المرضى الذين يحققون كل هذه المعايير.

احياناً بمكن محاولة إذابة الحصيات بالتلامس المباشر بواسطة قشاطر تدخل عبر الجلد أو بواسطة ERCP.

إن تفتيت الحصيات بالأمواج الصادمة من خارج الجسم طريقة مكلفة وغير متوفرة على مجال واسع. إن العلاج

بالحموض الصفراوية ضروري بعد تفتيت الحصيات الإذابة أشالاء الحصيات الصفراوية ضمن المرارة. وكما هي

عليه الحال عند العلاج بالحموض الصفراوية الفموية فإن 30٪ فقط من كل مرضى الحصيات الصفراوية يكونون مناسبين لعملية التفتيت. تبلغ نسبة نكس الحصيات 50٪ بعد 5 سنوات بعد كل طرق العلاج التي تحافظ على

الحويصل الصفراوي ولا تستأصله،

التهاب الحويصل الصفراوي CHOLECYSTITIS

I. التهاب الحويصل الصفراوي الحاد ACUTE CHOLECYSTITIS:

A. السببيات والتشريح المرضى:

يترافق التهاب الحويصل الصفراوي الحاد دائماً (بشكل غالب) مع انسداد عنـق المرارة أو القنـاة المراريـة

بحصية ما. أحياناً ينجم هذا الانسداد عن المخاط أو الورم أو الديدان الطفيلية. إن الآلية الإمراضية غير واضحة،

ولكن ربما يكون الالتهاب البدئي محرضاً كيماوياً. يؤدي ذلك لتاذي المخاطية المرارية التي بدورها تحرر خميرة

فوسفوليباز التي تحول الليستين الصفراوي إلى ليزوليسيتين (الذيفان المخاطي المعروف). يكون 50٪ من زروع

معتويات المرارة عقيماً عند وقت الجراحة. يحدث الإنشان في نهاية الأمر. ويلاحظ عند المرضى المسنين أو

السكريين أن الإنتان الشديد بالعوامل الممرضة المشكلة للغاز قد يؤدي لالتهاب مرارة نفاخي، قد يحدث التهاب

مرارة لا حصوى عند مرضى وحدة العناية المركزة.

المظهر الرئيسي هو الألم في المراق الأيمن. ولكنه قد يتوضع في الشرسوف أو قمة الكنف الأيمن أو المنطقة بين لوحي الكتفين. يدوم الألم عادة لمدة تزيد عن ساعة، ولكن التمييز بين القولنج الصفراوي والتبهاب الحويصل

الصفراوي الحاد قد يكون صعباً. تشمل المظاهر التي تشير لالثهاب الحويصل الصفراوي الحاد كلاً من الألم الشديد والمتطاول والحمى وكثرة الكريات البيض. يظهر الفحص السريري مضضاً مراقباً أيمناً وصلابة تسوءان بالشهيق (علامة مورثة)، وأحياناً يمكن جس

كتلة مرارية. إن الحمى شائعة خلافاً للرعدات غير المعتادة. إن كثرة الكريات البيض شائعة باستثناء حالة المرضى المسنين حيث تكون العلامات الالتهابية عندهم خفيفة. يظهر اليرقان عند أقل من 10٪ من المرضى وريما يكون

ناجماً عن وجود أو مرور حصيات إلى القناة الجامعة. قد يشاهد ارتفاع طفيف في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين والأميلاز. عادة يزول الالتهاب المراري بالعلاج الدوائي، ولكن الالتهاب قد يتطور إلى تقيح أو انثقاب والشهاب

بريتوان.

C. الاستقصاءات:

قد تظهر صورة الصدر والبطن البسيطة حصيات صفراوية ظليلة على الأشعة. ونادراً ما يظهر غاز داخل المرارة نتيجة وجود ناسور مراري معوي، وهذه الصور مهمة لنفي ذات الرئـة بـالفص السفلي وانثقـاب الحشــا

الأجوف. يكشف التصوير بأمواج فوق الصوت الحصيات الصفراوية وتثخن جدار المرارة نتيجة التهابها.

يجب قياس تركيز أميلاز المصل لكشف التهاب المثكلة النذي قند يكون اختلاطأ للحصيات الصفراوية. يظهر تعداد الدم المحيطى كثرة كريات بيض غالباً.

D. التدبير:

I. الدوائي:

يتآلف من الاستراحة في الفراش وتسكين الألم وإعطاء الصادات الحيوية والحفاظ على توازن السوائل. بسكن

الألم الشديد باستخدام المورفين. ويمكن معاكسة فـرط مقويـة معصـرة أودي بإشـراكه مـع الأتروبـين. يمكن تسكين

الألم الأخف شدة بالبيتيدين أو بنتازوسين أو الديكلوفينـاك. تكون الصـادات مطلوبـة وتُعـد السيفالوسـبورينات

الصادات المنتخبة (مثل سيفوروكسيم)، ويضاف لها الميترونيدازول في الحالات الشديدة، يعطى المريض السوائل

الوريدية للحفاظ على توازنها. ويستطب الرشف الأنفي المعدي فقط في حال وجود إقياء مستمر. يجب علاج أي

سبب مستبطن للحصيات (مثل انحلال الدم).

121 أمراض الكبد والسبيل الصفراوي 2. الجراحي: يجب إجراء عمل جراحي الحاحي في حال استمرار تطور التهاب الحويصل الصفراوي رغم إعطاء المريض

العلاج الدوائي أو عند تطور الاختلاطات مثل التقيح أو الانتقاب. يجب إجراء العمل الجراحي خلال 5 أيام من بد، ظهور الأعراض. لم يعد يفضل تأجيل العمل الجراحي لمدة 2-3 أشهر. من الشنائع أن يحدث قولنج مراري أو

يترافق التهاب الحويصل الصفراوي المزمن غالباً مع وجود حصيات صفراوية. قد تكون هذه الحالمة

عفوياً بعد إعطاء المسكنات والصادات الحيوية. ينصح المرضى عادة بالخضوع لعملية استثصال الحويصل

التهاب مرارة ناكسان في حال لم تستاصل المرارة. II. التهاب الحويصل الصفراوي المزمن CHRONIC CHOLECYSTITIS:

لاأعراضية، من المعتاد أن يتظاهر بنوب متكررة من الألم البطني العلوي الليلي غالباً والتالي لتناول الوجبات الثقيلة. المظاهر السريرية مشابهة لتلك الناجمة عن الالتهاب الحاد الحصوي ولكنها أخف. قد يشفى المريض

الصفراوي الانتخابية بالتنظير.

III. التهاب الأقنية الصفراوية الحاد ACUTE CHOLANGITIS :

ينجم التهاب الأفنية الصفراوية الحاد عن إنتان جرثومي أصاب القنوات الصفراوية، وهو يحدث عند مرضى لديهم مشاكل صفراوية آخرى مثل تحصي القناة الجامعة (انظر لاحقاً) أو التضيقات الصفراوية أو الأورام أو بعد

إجراء ERCP. تشمل المظاهر السريوية الرئيسة كلاً من اليرقان والرعبدات والألم البطنسي، يعبالج بالصمادات

CHOLEDOCHOLITHIASIS

يحدث تحصي القناة الجامعة عند 10-15٪ من مرضى الحصيات الصفراوية (انظر الشكل 38). وتكون هذه الحصيات الأخيرة مسؤولة عن ما يزيد عن 80٪ من حصيات القناة الجامعة. فهي تهاجر من المرارة إلى القناة الجامعة ويكون لها مظهر وتركيب مشابهان للحصيات الصفراوية في أي مكان أخر . في حالات غير شائعة تتطور

بإنتان الدم أو بالتضيقات الصفراوية أو بالخراجات الكبدية.

الحيوية وبإزالة السبب المستبطن إن كان ذلك ممكناً.

تحصى القناة الجامعة

الحصيات ضمن القناة الجامعة بشكل بدئي (أي لا تهاجر إليها من المرارة) وهذا ما يحدث بعد عدة سنوات على استنصال المرارة أو نتيجة تراكم الكدارة الصفراوية فيها نتيجة سوء وظيفة معصرة اودي. في الشرق الأقصى حيث يشيع إنتان القناة الصفراوية يعتقد أن حصيات القناة الجامعة الأولية تثلو الإنتان الجرثومي التالي بدوره للإنتانات الطفيلية بالوشيعة الكبدية أو الصفر الخراطينية أو الشريطية الكبدية. يمكن لحصيات القناة الجامعة أن تسبب انسداداً جزئياً أو تاماً للقناة الصفراوية. وقد تتعرقل بالتهاب الأوعية الصفراوية (التالي لإنتان جرثومي ثانوي) أو



الشكل ERCP :38 يظهر حصيات القناة الجامعة.

A. المظاهر السريرية:

قد يكون تحصي الفناة الجامعة لا أعراضياً، وقد يكشف صعفة عند تصوير الأفقة الصفرارية الطائبلل خلال استمثنال الحربيسل الصفراوي، أو قد يتظاهر بالم يعلني نائس مع أو دون يرفان، يتوضع الألم في المراق الأيس وقد يترافق مع الحمي والبرفنان وأعفقاتي لون اليول، وقد يحساب المريش بالرعدات، إن اليوقان غير المؤلم غير شائع، قد يطهر الفحص السريري ندبة عملية استثمال المرازة سابقاً، وإذا لم تكن مستأصلة فإنها عادة ما تكون مضروة وطائلة وغير جموسية.

B. الاستقصاءات:

تظهر اختبارات وظائف الكبد نموذجاً ركودياً وتكون بيلة البيلروبين إيجابية. يكون لدى المريض كثرة كريات بيض في حال كان مصاباً بالتهاب الأفتية الصفراوية. إن أشيع طريقة مالوفة لكشف انسداد القناة الجامعة هي إلى تفتيت الحصيات بالأمواج الصادمة من خارج الجسم.

التنظيرية.

القناة الصفراوية الحامعة.

صفراوية. ولكنه لا ينجح دائماً في كشف سبب الانسداد في القناة الجامعة (انظر الشكل 39). يمكن اللجوء للـ

يعالج التهاب الطرق الصفراوية (في حال وجوده) بتسكين الألم وإعطاء السوائل الوريدية والصادات الواسعة

الطيف مثل سيفوروكسيم وميترونيدازول. يجب أخذ عينات لزرع الدم قبل البدء بإعطاء الصادات. يحتاج المرضى لإزالة الضغط عن الشجرة الصفراوية بشكل إلحاحي ولاستثصال الحصيات. وهذا ما يتم جراحياً أو ببضع المصرة تنظيرياً بواسطة ERCP. إن بضع المصرة تنظيرياً وسحب الحصية هو العلاج المنتخب ولاسيما عند

المرضى الذين تزيد أعمارهم عن 60 سنة. وهو إجراء ناجح عند 90٪ من المرضى. في حالات أقل شيوعاً يصار

يجرى الاستثصال الجراحي لحصيات القناة الجامعة بتواتر أقل من ERCP لأنه يحمل نسبة أعلى من المراضة قبل استكشاف القناة الجامعة يجب وضع التشخيص الدقيق لتحصى القناة الجامعة بإجراء تصوير ظليل للأقنية الصفراوية خلال العملية. في حال وجود حصيات صفراوية تستكشف القناة الصفراوية وتستأصل كـل الحصيات، ونتأكد من عدم بقاء أيُّ منها بواسطة تصوير الأوعية الصفراوية الظليل أو بتنظير القناة الجامعة، ويوضع أنبوب T ضمن هذه القناة. حالياً يمكن إثمام هذه المقاربات جميعاً في مراكز متخصصة بـالإجراءات

C. التدبير:

إجراء تصوير ظليل للأقنية الصفراوية داخل الكبد عن طريق الجلد.

ERCP لتشخيص الانسداد وتحديد سبيه وإزالة حصيات القناة الجامعة. فإذا فشل هذا الأخير يمكن عندها

التصوير بأمواج فوق الصوت الذي يظنهر توسع القنبوات الصفراوية داخل وخارج الكبد مع وجود حصيات

RECURRENT PYOGENIC CHOLANGITIS:

يحدث هذا المرض في جنوب شرق أسيا. حيث تتكثف الكدارة الصفراويـة وبيلروبينـات الكالسيوم وتـتراكم

الحصيات ضمن القنوات الصفراوية داخل الكبدية ليتلوها إنتان جرثومي ثانوي. يراجع المرضى نبوب متكررة من

الألم البطني العلوى والحمى واليرقان الركودي. يظهر استقصاء الشجرة الصفراوية امتلاء الأجزاء داخل وخارج

الكبدى بطين صفراوي ناعم. في النهاية يتندب الكبد وتتطور فيه الخراجات. إن تدبير هذه الحالة صعب وهو

يتطلب نزح الشجرة الصفراوية مع سحب الحصيات وإعطاء الصادات الحيوية. وعند مرضى معينين قد يستطب

أورام الحويصل الصفراوي والقنوات الصفراوية

TUMOURS OF THE GALLBLADDER AND DUCT I. كارسينوما الحويصل الصفراوي CARCINOMA OF THE GALLBLADDER: هي ورم غير شائع يحدث غالباً عند الإناث اللاتي تزيد أعمارهن عن 70 سنة عادة. إن أكثر من 90٪ من هذه الأورام كارسينومات غدية. والباقية عبارة عن أورام لا مصنعة anaplastic أو في حالات نادرة أورام شائكة. عادة

تشخص هذه الحالة عادة بالصدفة بعد العمل الجراحي لداء الحصيات الصفراوية. أحياناً تتظاهر بنوب متكررة من الألم الصفراوي ويرقان مستمر متأخر ونقص الوزن، قد تجس الكتلة المرارية في المراق الأيمن، تظهر اختبارات وظائف الكبد الركودية، وقد يظهر تكلس الحويصل الصفراوي (المرارة البورسلانية) على الصورة البسيطة. يمكن تشخيص الورم بالتصوير بأمواج فوق الصوت وتحديد مرحلته بالتصوير المقطعي المحوسب. العلاج المعتاد هو الاستثصال الجراحي. ولكن من الشائع أن يكون الورم ممتداً موضعياً خارج جدار المرارة إلى الكبد والعقد اللمفية والأعضاء المجاورة وعندها كل ما يمكن تقديمه هو العلاج اللطف فقط. وتكون البقيا قصميرة

ينشأ هذا الورم غير الشائع في أي جزء من الشجرة الصفراوية ابتداءُ من القنوات الصفراوية الصغيرة داخل الكبدية إلى مجل فاتر. ولكن الورم الذي ينشأ عند التقاء القناتين الكبديتين اليمنى واليسرى (ورم كلاتسكين) يتمتع باعتبارات خاصة بسبب صعوبة تدبيره. إن سببه غير معروف ولكنه يترافق عادة مع الحصيات الصفراوية والتهاب الأقنية الصفراوية المصلب البدئي وكيسات القناة الجامعة، بترافق التهاب الأقنية الصفراوية المصلب مع التهاب الكولون القرحي. وقد تظهر كارسينوما الأقنية الصفراوية بعد عدة سنوات من استلصال المستقيم والكولون. أو تظهر في البداية ثم لاحقاً تكتشف إصابة المريض بالتهاب الكولون القرحي. في الحالات النموذجية تغزو هذه الأورام الجملة اللمفية والأوعية الدموية المجاورة، مع ولع للانتشار ضمن الأغماد حول العصبية.

تترافق هذه الأورام مع الحصيات الصفراوية التي بعتقد أنها عامل مهم في سببية الورم.

II. كارسينوما الأقنية الصفراوية CHOLANGIOCARCINOMA:

استثصال جزئى للمناطق الكبدية المتأذية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي



(انظر الشكل 40).



اشكل 40- كارسينوما الأفلية الصفراوية. ٨-يونقور الـ ERCP تصيفاً صفراوياً خييناً (السهم السفلي) وتوحماً في التنوت الصفراوية اخار الكبينية بيا الأعلى (السهم العاوي). 8ا يطهور الـ EECD عائل لتركيب الغائب وجود قالباً بالاستيكياً ضمن صفراوي (السهم) سينزم الصفراء من القنوات القرصعة أعلى التضيق إلى الفقح.

صفراوي (السهم) سينزع العمقواء من القنوات الترسعة أعلى التضيق إلى العقج. براجع المريض بيرفان قد يكون متعلماً ، بشكو تصف المرشى من الم يطني علوي ونقص الوزن، تشخص الحالة بالتصوير بأمواج قوق الصدوت ويتصوير الأفتية الصفراوية الطليل، ولكن من الصعب تأكيده عند المرشى المصابرت بالتهام، الأفتية الصفراوية الصلب، يمكن أحياناً استثمال كارسينومات الأفتية الصفراوية أو تلطيفها جراحياً

ولكن يعالج معظم المرضى بإدخال فوالب نزح عبر الورم باستخدام التقنيات التتظيرية أو المقاربات عبر الكبدية

III. كارسينوما مجل فاتر CARCINOMA AT THE PAPILLA OF VATER:

إن 44/ من كل الكارسينومات الفدية التي تصيب الأماء الدقيقة نشنا ولها علاقة بمجل فائدر وهي تتظاهر بالام ورقد المرة والإقباء وتقمى الوزن هد يكون اليرفان متطمعاً أو مستمراً بيشخص هذا البرم يتقلير المفح البامان واخذ الخزمة منه . يجب تمينز كارسينوما المبل عن كارسينوما رأس المتكلة وكارسينوما الأقلية الصفوارية لأن كلا هذين الورمح الأخيون يتمثان بإنذار اسرة من روم المجل

يمكن إجراء عمل جراحي شاف باستثمنال العفج والمتكلة، وتكون نسبة البقيا لمدة 5 سنوات 50٪ تقريباً. وعندما لا يمكن إجراء عمل جراحي شائية يمكن إجراء مجازة تلطيفية أو إدخال قالب للنزح.

المرضى فقط.

اضطرابات صفراوية متنوعة

IV. أورام الحويصل الصفراوي السليمة BENIGN GALLBLADDER TUMOURS هذه الأورام غير شائعة وهي غالباً لا أعراضية وتكتشف عادة صدفة أثناء العمليات الجراحية أو تشريح

الجشة. إن البوليسات الكوليسترولية Cholesterol Polyps (المترافقة أحياناً مع السداء الكوليسسترولي Cholesterolosis) والأورام الحليمية والغدومات هي الأنماط الرئيسية.

MISCELLANEOUS BILIARY SYNDROME.

 متلازمة ما بعد استئصال الحويصل الصفراوى: POST-CHOLECYSTECTOMY SYNDROME:

تحدث أعراض عسرة الهضم بعد استنصال الحويصل الصفراوي (متلازمة ما بعد استنصال المرارة) عند

حوالي 30٪ من المرضى حسب تعريف الحالة وحسب شدة فعالية الأعراض والاستطباب الأصلى لعملية استثصال

المرارة. تحدث أعراض ما بعد استئصال المرارة بشكل أشيع عند النساء وعند المرضى الذين لديهم قصة مرضية

تزيد عن 5 سنوات قبل استتصال المرارة وعند المرضى الذين أجريت لهم هذه العملية لعلاج الداء المراري

اللاحصوي (انظر الجدول 51). تحدث متلازمة ما بعد استئصال الحويصل الصفراوي الشديدة عند 2-5٪ من

الجدول أ5 أسباب الأعراض التالية لاستنصال الحويصل الصفراوي.

متلازمة جذمور القناة المرارية.

الفترة التالية مباشرة للعمل الحراحي: النزف. التهاب البريتوان الصفراوى. • الخراج. • الناسور. صفراوية: حصيات القناة الحامعة. • التضيق الحميد، · 11eca.

> • اضطرابات مجل فاتر. خارج صفراوية: عسرة هضمية لا قرحية.

• القرحة الهضمية. • مرض معثكلي.

• القلس المدي المريش.

• متلازمة المي المتهيج. الألم البطني الوظيفي. أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تشمل شكاوى المرضى المعتادة كلاً من الألم المراقي الأيمن والغازات البطنية وعدم تحمل الأطعمة الدسمة. وأحياناً اليرقان والتهاب الأقنية الصفراوية. قد تكون اختبارات وظائف الكبد غير طبيعية. وقد تظهر أحياناً نمطأ ركودياً. يستخدم التصوير بأمواج فوق الصوت لكشف الانسداد الصفراوي. وعادة يجب إجراء ERCP أو MRCP أو MRCP

لكشف حصيات القناة الجامعة. تشمل الاستقصاءات الأخرى التي قد نحتاجها كلاً من التنظير الهضمي العلوي وتصوير الأمعاء الدفيقة بتناول جرعة الباريوم وإجراء اختبارات وظائف المعثكلة والتصوير الومضاني الصفراوي وخزعة الكبد. وكذلك يجب التفكير بالسبب الوظيفي لهذه الأعراض.

II. الاضطرابات الصفراوية الحركية BILIARY MOTOR DISORDERS:

يعاني بعض المرضى من انزعاج مراقي أيمن وليس لديهم حصيات صفراوية، ولقد أدخل مصطلح (عسر الحركية الصفراوية) لوصف حالثهم. هذا الاضطراب قد يصيب الحويصل الصفراوي أو مصرة أودي. يعاني

يوضع التشخيص بناءً على نفي الحصيات الصفراوية وإجراء الاختبارات التي تظهر أن تقلص الحويصل

الصفراوي بترافق مع الألم واضطراب الاختبارات الكبدية أو أن المصرة متضيقة. عادة يلجأ للـ ERCP وفياس

الضغط خلال التنظير وقياس الضغط خلال التصوير الشعاعي. يلجأ لكل المقاربات السابقة في محاولة لتحديد

ماهية هذا الاضطراب بوضوح أكثر . يبقى تشخيص هذا الاضطراب صعباً وعلاجه غير مؤكد الفعالية . يستفيد

بعض المرضى الذين لديهم دلائل على سوء وظيفة المصرة من خزعها.

III. الداء الكولسترولي المراري CHOLESTEROLOSIS OF THE GALLBLADDER:

في هذه الحالة تظهر الترسبات الشحمية في النسيج تحت المخاطي والظهاري على شكل بقع صفراء متعددة

متوضعة على مخاطية وردية. ولذلك توصف عندئذ (بمرارة الفريز). هذه الحالة لا أعراضية عادة ولكنها قد

المراري. تشخص هذه الحالة عند استتصال المرارة عادة. ولكن إذا شخصت شعاعياً فإنه يستطب استتصال المرارة

IV. اثورام الغدي العضلي المراري ADENOMYOMATOSIS OF THE GALLBLADDER:

ثابثة وصغيرة. ويستطيع طبيب التصوير الشعاعي عنادة أن يميز بين الحصينات المرارية والنداء الكولسترولي

تتظاهر بألم مراقي أيمن. أحياناً بتصوير المرارة الظليل أو التصوير بأمواج فوق الصوت تظهر اضطرابات امتلاء

المرضى عادة من ألم ناكس شرسوية أو مراقي أيمن.

اعتماداً على شدة الأعراض.

في هذه الحالة بلاحظ وجود فرط تنسج في عضلة ومخاطية المرارة. وإن بروز جيوب الغشاء المخاطي عبر

النقاط الضعيفة من الغطاء العضلي يؤدي لتشكل جيوب روكيتانسكي - أشوف. يوجد خلاف في الأراء حول إمكانية أن يكون هذا الورام سبباً للآلم البطني العلوى أو لبقية الأعراض الهضمية، يمكن تشخيصه بتصوير المرارة

قضايا المستين: أمراض الحويصل الصفراوي:

(المسنين) تصل حتى 20٪ أحياناً.

عند المرضى الأصغر سناً. بشكل ملحوظ.

من المواتة تقل كثيراً عن نظيرتها التالية لاستكشاف القناة الجامعة جراحياً. إن سرطان المرارة هو مرض المسنين. وتبلغ نسبة البقيا لمدة سنة واحدة 10٪ بعد تشخيصه.

الظليل القموي عند ظهور هالة أو حلقة من رتج ظليل على الأشعة حول الحويصل الصفراوي. تشمل المظاهر

الأخرى تشوه جسم الحويصل الصفراوي أو اضطراب ملحوظ وعدم انتظام في حدوده الخارجية. إن توضع هذا

الورام في قاع المرارة يعطي منظر القبعة الفريجية Phrygian Cap . يعالج معظم المرضى باستنصال المرارة، ولكن

ينصح أولاً بنفي الأمراض الأخرى التي قد تصيب الجهاز الهضمي العلوي.

 عند بلوغ السبعين عاماً من العمر تبلغ نسبة الإصابة بالحصيات الصفراوية حوالي 30٪ عند النساء و19٪ عند الذكور. • يميل القهاب الحويصل الصفراوي الحاد عند المستين لأن يكون شديداً، وقد بيدي علامات موضعة قليلة، ويترافق مع النقيح والانتقاب بنسبة مرتفعة. إذا ظهرت مثل هذه الاختلاطات فإن نسبة المواتة عند هذه المجموعة من المرضى

• إن نسبة المواتة التالية لاستنصال المرارة الإلحاجي لعلاج التهابها الحاد غير المختلط ليست أعلى من نظيرتها الملاحظة

• يتحمل المرضى المنفون بضع المصرَّة بالتنظير وسحب حصيات القناة الجامعة بشكل جيد، ويسبب هذا الإجراء نسيةً

مبادئ العنايـة المشـددة PRINCIPLES OF CRITICAL CARE

المحتويات

· العلاقة بم: استعلاك الأدكسجم: وتحديد

 الفيزيولوجيا المرضية للاستجابة الالتهابية44. 	مبادئ عامة
 التظاهرات السريرية الرئيسية للمرض الحرج،45. 	٠ مراقبة الدوران
 القصور الدوراني (الصدمة) 	و مراقبة الوظيفة التنفسية
• القصور التنفسي	فيزيولوجيا المريض المصاب بحالة حرجة
50 (COMA) (-d., -11)	140

• منحنى افتراق الأوكسي هيموغلوبين.....

129



منادي العثانة الشددة

يجب تحديد المرضى الذين يستطب قبولهم في العناية المشددة باكراً وبالتالي قبولهم دون تأخير حيث أن ذلك يزيد من نسبة البقيا وينقص من مدة البقاء داخل وحدة العناية المشددة. ويجب أن يتم احترام رغبة المريض – إن أمكن معرفتها – وأياً كان القرار فيجب أن يتم شرحه بدقة لعائلة المريض. في حال عدم التأكد من ضرورة قبول المريض كما يحدث في غرضة الإسعاف والحوادث عندما تكون القصة السريرية غير واضحة فيجب أن يستفيد المريض من الفرصة الأفضل ويتم إعادة تقييم المريض وضرورة بقائه في العناية المشددة بشكل مستمر عندما يمكن

توجد دلائل حالياً على أن المرضى الخاضعين لجراحة إسعافية أو انتخابية عالية الخطورة تتحسن لديهم نسبة الوفيات والمراضة وتقل مدة البقاء في المشفى أو وحدة العناية المشددة عندما يتم قبولهم إلى ICU/ HDU قبل العمل الجراحي لتحسين الحالة القلبية الرثوية. وغالبا ما يكون هؤلاء المرضى مسنين ولديهم إصابات قلبية رئوية وحالتهم الفيزيولوجية سيئة وهم يستفيدون من استخدام تقنيات العناية المشددة. إلا أن العديد من المشافي حاليا تعاني من مشاكل في تطبيق هذه الطريقة بسبب محدودية أماكن ICU و High Dependency Unit HDU

ADMISSION GUIDELINES

لقد فشلت محاولات وضع قواعد ثابتة لتحديد الحالات التي تقبل إلى ICU/HDU وذلك لأن كل حالة يجب

أن تقيم على حدة، ورغم ذلك يتوجب تحديد قواعد عريضة لتجنب المعاناة غير الضرورية أو إضاعة الجهد ذو

الإمكانات الثمينة بقبول مرضى لا يمكن إعطاؤهم أي فائدة في العناية المشددة إما لأنهم بحالة جيدة أو لعدم وجود

أمل بالتحسن لديهم. وإن وجود سرير شاغر لا يبرر قبول المريض. ويجب أن تكون القاعدة الأساسية عند التفكير

بقبول مريض في ICU/ HDU هي إمكان استخدام إمكاناتها في الوقت المناسب للمريض الذي لديه فرصة حقيقية

إن الاستطبابات النوعية للقبول في ICU و HDV موجودة في (الجدول 2).

الجدول 1: أسس تقييم إمكانية القبول ﴿ وحدة العناية الشددة. التشخيص المبدئي والمشاكل السريرية الحادة الأخرى. الإنذار المتوقع للحالة الموجودة.

 شدة الاضطراب الفيزيولوجي – هل الشفاء لا يزال ممكناً ؟ توافر المالجات أو التقنيات المطلوبة. مدى الحياة المتوقع ونوعية الحياة المتوقعة بعد التخريج. رغبات المريض و/أو أقاربه.

ملاحظة: يجب الا يكون العمر وحده مضاد استطباب للقبول.

أخذ معلومات إضافية (انظر الجدول 1).

للتحسن

مبادئ العناية المشددة

132

القبول لوحدة العناية المشددة.

• المرضى المحتاجين أو الذين من المحتمل أن يحتاجوا للتنبيب الرغامي والدعم بالتهوية الآلية الغازية. • المرضى المحتاجين لدعم الثين أو أكثر من أجهزة وأعضاء الجسم (مثل: مقويات القلب. والتحال الدموي). المرضى الذين لديهم إصابة مزمنة بواحد أو أكثر من أجهزة وأعضاء الجسم (مثل: الأفنات الرثوية الانسدادية المزمنة

COPD أو أفات نقص التروية القلبية الشديدة) والذين يحتاجون معالجة قصور حاد عكوس في جهاز أخر.

• المرضى الذين يحتاجون مراقبات أدق وأكثر مما يمكن إجراؤه في جناح عام:

- مراقبة الضغط الشرياني المباشر،

- مراقبة الضغط الوريدي المركزي. - توازن السوائل.

- المراقبة العصبية مع تقييم متكرر لسلم غلاسكو GCS.

الجدول 2: معايير القبول لذ ICU و HDU

• المرضى الذين يحتاجون دعماً لقصور عضو واحد مع استبعاد الحاجة للتهوية الألية الغازية. - فناع CPAP أو نظام تهوية غير غازى (NIPPV).

- دعم مقوى لعضلة القلب بجرعات خفيفة إلى متوسطة. - معالجات الإعاضة الكلوية بطرق مختلفة (تحال دموي أو بريتواني) عند مريض مستقر.

• المرضى الذين لا يحتاجون للبقاء مدة أطول في العناية الشددة ولا يمكن تدبيرهم بشكل أمن في جناح عام. الراقية

MONITORING

GENERAL PRINCIPLES مبادئ عامة

يجب أن يراقب المرضى ذوو الحالة الحرجة حسب المبادئ التالية:

يجب عدم إهمال الفحص السريري المتكرر.

إن مراقبة العلامات الحيوية البسيطة مثل عدد مرات التنفس، ومظهر المريض، وعدم راحة المريض، ومستوى

الوعي ومشعرات نقص التروية المحيطي (الجلد الشاحب البارد. تآخر عود الامتلاء الشعري في سرير الظفر) كلها مهمة كما مراقبة غازات الدم أو أرقام المراقبات التي تظهر على أجهزة المونيتور.

عند وجود اختلاف بين التقييم السريري والمعلومات الموجودة على المونيتور يجب اعتبار المونيتور خاطشاً حتى يتم نفي جميع مصادر الخطأ وإزالتها. فعلى سبيل المثال قد يكون قياس CVP خاطئاً بسبب انسداد أو إغلاق

 معظم المونيتورات لديها انذارات تتفعل عند الوصول إلى قيم محددة عليا أو دنيا، وهي ميزة أمان أساسية ويمكن على سبيل المثال أن نتبه إلى حدوث انفصال دارة التهوية الألية عن المريض. وبالرغم مـن إمكانية تفهم الرغبة بتجنب الضجة أو الإزعاج الزائد فيجب دائماً أن يتم ضبط حدود الانذارات لتحديد الحدود الأمنة

 أجهزة المراقبة المتقدمة غائباً ما تكون غازية وتحمل مخاطر مهمة وخصوصاً الإنتان (الجدول 3) ويجب أن يتسأل الطبيب دائماً (هل هي ضرورية)؟ وأن يوقف هذه المراقبات باسرع وقت ممكن.

الجدول 3: اختلاطات ومخاطر القنطرة الوريدية المركزية أو قنطرة الشريان الرنوي.

الريج الصدرية تحدث عند فقطرة الوريد تحت الترفوة أكثر من فقطرة الوداجي الباطن.

أذية القناة الصدرية عند الدخول عبر الوريد الوداجي الباطن الأيسر أو تحت الترقوة الأيسر.

عند الإدخال:

 الورم الدموى التالى لخزع شريانى عارض. الصمة الهوائية. • اضطرابات النظم.

• انعقاد أو انطواء القنطرة". • تمزق الشريان الرثوي*. بعد إدخالها: • الإنتان. • التهاب الشغاف. • الخثار، • الاحتشاء الرثوي". • ثمزق الشريان الرثوي*. إعطاء معلومات خاطئة. استجابة غير ملائمة للمعلومات المأخوذة. " الأخطار المترافقة بشكل خاص مع قفطرة الشريان الرثوي.

القَتْطَرة المركزية موضوعة ضمن البطين الأيمن أو أنه قد تم وصل جهاز تسريب آخر إلى نفس الخط المركزي.

الخط الواصل أو بسبب عدم إعادة معابرة (تصفير) الجهاز بعد تغيير معين في وضعية المريض أو أن ذروة

إن تغيرات قيم القياسات هي أهم من أي قياس وحيد.

MONITORING THE CIRCULATION

134

يمكن أن يتم قياسه بشكل متقطع باستخدام مقياس ضغط الدم الأوتوماتيكي إلا أنه يفضل أن يتم قياس الضغط الشرياني داخل الشريان وبشكل مستمر باستخدام فقطرة توضع داخل الشريان الكعبري عند المرضى ذوي الحالة الحرجة. ومن الضروري الانتباه إلى أن وجود تقبض وعائي جهازي قد يعطي قيم ضغط شرياني وسطى طبيعي أو مرتفع رغم انخفاض نتاج القلب. وبالعكس فعند وجود توسع وعاشي محيطي. كما في الصدمة الإنتانية.

تتم مراقبة الضغط الوريدي المركزي CVP أو ضغط الأذينة اليمني RAP باستخدام قتطرة تمرر عبر الوريد الوداجي الباطن أو تحت الترقوة بحيث تتوضع نهايتها في الجزء العلوى للأذية اليمني على الرغم من انه يمكن فياس CVP في مرضى الأجنحة العامة أو مرضى بعض وحدات HDU باستخدام انبوب قياس الضغط المملوء بالسيروم الملحى Saline-Filled Manometer Tube فإنه في وحدة العناية المشددة يوصل خط القثطرة إلى المونيتور كما في قياس الضغط الشرياني. تكون نقطة الصفر المرجعية المستخدمة هي الخط الإبطي المتوسط MAL الذي يقارب مستواه مستوى الصمام مثلث الشرف أو وسط الأذينة اليمنى عندما يكون المريض بوضعية نصف الاستلقاء، وهذه النقطة هي المرجع لجميع قياسات الضغوط داخل الأوعيــة المذكورة في هذا الفصل. ويجب تذكر أن الفحص السريري التقليدي يعتمد على زاوية القص باعتبارها نقطة الصفر المرجعية وهي تتوضع عادة على مسافة 6-8 سم فوق مستوى الخط الإبطى المتوسط (وذلك حسب

إن قياس CVP مهم في تقدير الحاجة لتعويض الحجم داخل الأوعية وسرعة هذا التعويض ولكن يجب تذكر أن كلا من وظيفة القلب الأيمن والضغط داخل الصدر تؤثر على قيمة CVP خصوصا عند تفسير القيم المرتفعة. وإن ارتفاع الضغط داخل الصدر الذي يحدث عند استخدام التهوية الآلية بالضغط الإيجابي يؤدي إلى تموج واضح فخ قيم ضغوط الأذنية والضغط الشريائي حسب الطور التنفسي، ويجب أن تسجل قيم الضغط المقاسة في نهايـة

إن أجهزة المونيتور القياسية تسجل تخطيط القلب في اتجاه واحد وتسجل سرعة القلب وتحدد تغيرات النظم.

أما الأجهزة الأحدث فيمكنها طباعة النظم بشكل شريط Strip ومراقبة تزحلات وصلة ST الأمر الذي يكون مفيدا عند مراقبة مرضى نقص التروية القلبية.

> فإن الضغط الشرياني الوسطى قد يكون منخفضا برغم ارتفاع نتاج القلب. C. الضغط الوريدي المركزي (Central venous pressure (CVP):

A. تخطيط القلب الكهربائي ECG:

Biood pressure . ضغط الدم B

القطر الأمامي الخلفي للصدر)،

مراقبة الدوران

135 منادية العثابة الشددة

الزهير أو عندما تكون المنفسة مفصولة عن المريض إن أمكن ذلك لأن هذه القيم هي الأكثر دفة في تقدير ضغط تهاية الانتساط للبطون

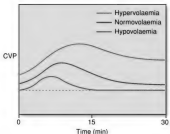
يمكن أن يؤدي التقبض الوعائي الشديد التالي لحالات نقص الحجم الشديد إلى الحفاظ على ضغط الأذينة اليمنى RAP وإن تعويض السوائل قد لا يؤدى لأى تغير في قيمة CVP في البداية (انظر الشكل 1).

 D. ضغط الشريان الرئوى (الضغط الإسفيني) وقتطرة الشريان الرئوي: Pulmonary artery 'wedge' pressure (PAWP) and PA catheteristion:

غالباً ما يكفي قياس CVP في تقدير ضغوط امتلاء جانبي القلب إلا هناك حالات خاصة مثل ارتفاع التوثير

الرثوى أو سوء وظيفة البطين الأيمن قد تؤدي لارتفاع مستويات CVP حتى بوجود نقص حجم. وفي مثل هذه الحالات بفضل إدخال فتطرة الشربان الرئوي (انظر الشكل 2) بحيث تمكننا في قياس ضغط الشربان الرئوي

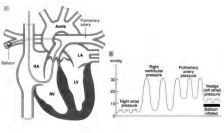
والضغط الإسفيني وهذا الأخير يقارب ضغط الأذينة اليسرى. ينتراوح الضغط الإسفيني الطبيعي (PAWP) وسطياً بين 6 و 12 ملم زئبق لكنه قد يرتفع في حالة قصور القلب الأيسر إلى قيم كبيرة تتجاوز 30 ملم زئبق. Hypervolaemia Normovolaemia Hypovolaemia



مياديّ العناية المشدة

EBM $(PA) \label{eq:pa} (PA)$ where A is a second of the second of th

تمت منافشة فاندة استخدام فشطرة الشريان الرتوي في دراسة مُحكَمة بازكر متمددة اظهور زيادة نسبة الوقبات عند مرضى الحالات الحرجة النبن ثم تمييوهم بالاستفانة بتشفرة PA و وح روال المناجة الروجية للبعث (goal-directod) وتقديم طرق بديلة قبل رضاً لتقييم نتاج القلب وامثال البعلون الأبسر فقد على الستخدام فأطرة PA في معظم وحدات المنابة المشددة



الشريان الرتوي. علمنا يتم طريع البيانون من الهواء يمكن فيامان ضعط الشريان الرتوي. 18. إن إيدخال القنظرة الماء شغ البيانون يؤدي إلى نظمامها وحشرها على الشريان الرتوي بودلك لا يمكن للدم أن يتجداوا البيانون وبالثنائي تقدم ذروة الشقطرة يشجيل المنظمة الانتقال عبر الأوردة الرتوية والأنتية البسري وهي القيمة التي تعرف بالتصفية الإسفيني الرتوي وتعلق طباعاً عند محالة لتنظما الارتفاء السري

الشكل 2، فتطرة الشريان الرفوي . ٨. يوجد بالون صغير في مقدمة القنظرة ويمكن فياس الضغط عبر اللمعة المركزية. يتم إدخال القنطرة عبر الوريد الوداجي الباطن أو تحت الترقوة أو الفخذي وتدفع عبر القلب الأيمن حتى تتوضع ذروشها في

E . نتاج القلب Cardiac output:

F. الصبيب البولي Urinary flow:

G. توازن السوائل Fluid balance:

إن الضغط الإسفيني المثالي الذي ينبغي الوصول إليه في حالات الوهط الدوراني الحاد هو 12-15 ملم زئبق

مبادئ العناية المشددة

شريطة أن تكون أغشية الأوعية الشعرية الرثوية سليمة وهذه القيمة تحافظ على امتلاء جيد للبطين الأيسر دون

يمكن أن تستخدم فتطرة الشريان الرنوي كذلك لقياس نتاج القلب ولأخذ عينة دم من الشريان الرئوي (عينات

وريدية مختلطة). كما يمكنها أن تعطي قياساً مستمراً لإشباع الدم الوريدي المختلط بالأوكسجين (SvOz) عبر

قياس الأكسجة Oximetry بواسطة مقياس الأكسجة وإن قياس دSvO يعطي مشعراً لكفاية نتاج القلب لتلبية

متطلبات الجسم الاستقلابية ويفيد بشكل خاص في حالات نقص نتاج القلب.

الطريقة الأكثر استخداما لقياس نتاج القلب هي تقنية التمديد الحراري باستخدام فأنظرة الشريان الرئوي. حيث يتم حقن دفعة من المحلول السكري 5% البارد بسرعة إلى الأذينة اليمنى عبر خط الـ CVP حيث تمتزج مع الدم الوريدي الكلي في البطين الأيمن مؤدية لانخفاض في حرارة الشريان الرثوي يتم التقاطه عبر حساس حراري في نهاية فتطرة PA. ويتم تقدير نتاج القلب حسب كمية ودرجة حرارة السائل المحقون و التغير الحاصل في درجة الحرارة في الشريان الرثوي وهو يرتبط عكسا بالمساحة الموجودة تحت خط منعني الحرارة – الزمن. ورغم هـذه الطريقة تعد القاعدة الذهبية لقياس نتاج القلب فإنها تحمل هامش خطأ يقدر بـ 10-15%.

مع الوقت يزداد استخدام طرق أقل رضا لتقدير نتاج القلب. فالإيكو دوبلر عبر المري وتمديد كلور الليثيوم وتحليل موجة الضغط الشرياني وإيكو القلب كلها طرق تعطي تقديرات دقيقة بشكل جيد لنتاج القلب ولامتلاء

يعتبر قياسه مشعرا حساسا للتروية الكلوية شرط عدم وجود أذية كلوية (نخر أنبوبي حاد مثلا) وعدم وجود ادوية تؤثر عليه (مثل المدرات أو الدوبامين)، ويمكن تقديره بدقة في حال وضع فتطرة بولية. يقاس الصبيب البولي

يعتبر تقدير السوائل في مرضى الحالات الحرجة أمرا صعبا لكنه ضروري. يمكن أن يفيد قياس وزن المريض

يقدر الضياع غير المحسوس من السوائل عبر الجلد والتنفس ... إلخ بحوالي 500-1000 مل/يوم عند الشخص الطبيعي. ولكنه قد بتجاوز 2 ليتر/بوم في حال وجود ترفع حروري مع جروح مفتوحة.

خطورة حدوث وذمة رنة سكونيه، وذلك بافتراض سلامة جدر الشعريات الرثوية.

البطين الأيسر وبالتالي توجيه المعالجة مع تجنب استخدام فقطرة الشريان الرثوي.

عادة كل ساعة وبعد الحد الأدنى للطبيعي 0.5 مل/سا/كغ من وزن المريض.

يوميا ولكنه صعب جدا. ويعتمد تقييم توازن السوائل عادة على الجداول التي تسجل: اثوارد: فموي، عبر الأنبوب الأنفي المعدي، ووريديا وتصنف كمحاليل بلورانية أو غروانية. الصادر: بولي، عبر الأنبوب الأنفي المعدي، وعبر النواسير والإقياءات والإسهالات.

منادي المثابة الشدرة

H. الحرارة المحيطية/الحلدية Peripheral/skin temperature.

بين الحرارة المحيطية والحرارة المركزية (المأخوذة من الشرح أو المرى أو غشاء الطبل) لتقييم التروية المحيطية. وإن

Blood lactate hydrogen ion and base dificit:

138

إن وجود حماض استقلابي مع نقص في الأساس > 5 ممول/لتر أمر يتطلب التفسير. وهو غالباً ما يشير

لزيادة إنتاج حمض اللبن في الأنسجة ناقصة الأكسجة وقليلة التروية كما يشير لاضطراب استقلاب اللاكتبات

MONITORING RESPIRATORY FUNCTION

اللاكتات وشاردة الهيدروجين ونقص الأساس في الدم:

كون هذا الفرق < 3 م يشير إلى كفاية الحجم داخل الأوعية وإرواء الأنسجة.

بسبب نقص التروية الكبدية. لذلك قد تفيد معايرة اللاكتات بشكل متكرر في مراقبة التروية النسيجية وتحسنها على المالجة. كما توجد حالات قد تكون سبباً للحماض الاستقلابي عند مرضى الحالات الحرجة مثل: القصور

يتم قياسه باستخدام مسبار يوضع عادة على الإصبع أو فص الأذن ويستخدم تحليل الطيف الضوئي لتحديد الكمية النسبية للخضاب الشبع وغير المشبع. وتعتبر هذه الطريقة غير موثوقة عند وجود نقبص في التروية المحيطية كما قد تعطى نتائج خاطئة عند وجود طلاء الأظافر أو حركة زائدة أو إضاءة عالية بالمحيط. وعموماً يعتبر إشباع الدم الشرياني بالأكسجين مقبولاً إذا كان SpO2 أعلى من 90%. عندما يحدث نقص مفاجئ في

يتم قياسها عادة فوق ظهر القدم وتعكس الجريان الدموي الجلدي و الامثلاء الوريدي. يمكن استخدام الفرق

الكلوى الحاد والحماض الخلوني والانسمامات.

:Oxygen saturation (SpO2) اشباع الأكسجين. A

SpO2 في العنابة الشددة فهو قد يكون ناجماً عن:

وجود خطأ مثل: انفصال السبار عن الإصبع.

 إنخماص الرثة الناجم عن انسداد الشجرة القصبية الدانية بالمفرزات اللزجة. الوهط الدوراني الذي يعطى إشارة ضعيفة بسبب نقص التروية المحيطية.

مراقبة الوظيفة التنفسية

• ريح صدرية. انزياح الأنبوب الرغامي. انفصال المنفسة عن المريض.

مبادئ العناية المشددة B. غازات الدم الشرياني Arterial blood gases:

تتم معايرتها عدة مرات في اليوم عند مرضى التهوية الآلية ويتم تعديل نسبة الأكسجين المستنشق (¿FiO)

وحجم التهوية بالدقيقة للوصول إلى أرقام وPa O و PaCO المرغوبة على الترتيب. كما أن دراسة نتانج غازات الدم الشرياني تعد طريقة مهمة في مراقبة اضطرابات توازن الحمض - الأساس.

مدروج رPaO₂/FiO السنخي – الشرياني ومشعر نقص الأكسجة رPaO₂/FiO اللذان يقيمان التبادل الغازي.

 الحجم الجاري (Vt)، وعدد مرات التنفس (f)، حجم النهوية بالدفيقة (V₁ × f)، وضغوط الطرق الهوائية. والمطاوعة والتي تعكس كفاية التهوية. وقساوة الرئتين والجهد المبذول في التنفس.

معدل إنتاج وCO وبالتالي معدل الاستقلاب في الجسم.

C. وظيضة الرثة Lung function: تتم مراقبة وظيفة الرئة عند مرضى التهوية الألية بـ:

D. مخطط الكربون (الكابنوغرافي) Capnography.

يكون تركيز CO في هواء الشهيق صفراً. ولكن بعد تصفية Clearing الحيز الميت الفيزيولوجي يرتفع تدريجياً

ليصل إلى مستوى ثابت (الهضبة) يمثل تركيز وCO السنخي أو في نهاية الزهير end -tidal. هذا التغير الدوري يَّة تركيز وCO أو مخطط الكربون (Capnogram) يتم قياسه بواسطة حساس أشعة تحت الحمراء يتم وضعه بين أنابيب المنضمة والأنبوب الرغامي. عندما تكون الرئة طبيعية فإن قيمة .CO في نهاية الزفير تعبر بشكل شبه دقيق عن قيمة ¿PaCO. ويمكن استخدامها لتقييم كفاية التهوية السنخية. إلا أنه عند وجود إصابة رثوية أو اضطراب في الجريان الدموي الرئوي (بسبب نقص الحجم مثلاً) قد نجد عدم توافق ملحوظ بين القيمتين. إضافة إلى المعلومات التي تعطيها النفسة عن جريان الغاز والدورة التنفسية فإنه يمكن عن طريقها حساب

CO2 الشرياني وفي نهاية الزفير (cnd-tidal CO₂) والذي يعبر عن التهوية السنخية.

140 مبادئ العناية المشددة

إن الوظيفة الأساسية للقلب والرئتين والدوران هي تزويد مختلف أعضاء وأنسجة الجسم بالأكسجين والمغذيات الأخرى، وخلال هذه العملية يتم طرح ثاني أكسيد الكربون وفضلات الاستقلاب الأخرى، ويجب أن تكون سرعة

نقل الاكسجين

العمليات السابقة ملائمة للحاجات الاستقلابية الخاصة بكل نسيج على حدة. هذا الأمر يتطلب فبطأ جيداً للأكسجين من الرنتين وأن تتم الموازنة بين الوارد من الأكسجين والحاجة إليه في كل أجزاء الجسم مع وجود تحكم

إن المظهر الأساسي للوهط الدوراني (أو الصدمة) هو عدم القدرة على تأمين كمية كافية من الأكسجين لتلبية

 إن حركة الأكسجين من الشعريات الرئوية إلى الأوعية الشعرية الجهازية والتي يعبر عنها بتوزيع الأكسجين الكلي والعام (DO₂) تعتمد على الحمل الحروري أو الجريان الكلي وهي ناتج ضرب نتاج القلب بمحتوى الدم

 إن التوزع الناحي للأكسجين أمر حيوي جدا. ففي حال تلقي الجلد والعضلات لجريان دموي عالي في حال لم يحدث ذلك في السرير الوعائي الحشوي سيؤدي ذلك لنقبص اكسجة الأمعاء حتى لـو كـان محتـوى الـدم

 إن المحددات الأساسية لمحتوى الدم الشرياني من الأكسجين هي نسبة إشباع خضاب الدم الشرياني بالأكسجين (S. O.) وتركيز الخضاب حيث أن 95% من الأكسجين الموجود في الدم يكون مرتبطا بالخضاب.

 إن حركة الأكسجين من الأوعية الشعرية النسيجية إلى الخلايا يحدث بواسطة الانتشار ويعتمد على مدروج الضغوط الجزئية للأكسجين ومسافة الانتشار وقدرة الخلية على قنص الأكسجين واستخدامه، ولذلك فإن كلا من الدوران الشعرى الدقيق والعوامل الخلوية والانتشار النسيجي إضافة لتوزيع الأكسجين الكلي DO2 يؤثر

ناحى بالدوران حسب حاجة كل عضو منفردا.

الشرياني في الأكسجين،

الإجمالي من الأكسجين عاليا.

على تواجد الأكسحين في الخلايا .

(انظر الحدول 4).

الحاجات الاستقلابية للأنسجة. والأمور الأساسية التي يجب الانتباه لها هي:

OXYGEN TRANSPORT

PHYSIOLOGY OF THE CRITICALLY ILL PATIENT

فيزيولوجيا الريش المساب بحالة حرجة

ا 164 عادد المراقع ال	جين ۾ الدم الشريائي.	Topo Smind and a			
0.60		Oes in the second	سرماني بالأكسمين طال	-CaO,	محتوى الدم الشر
	86	120	3.8	164	#8+
16.5 0.60 O ₂ %60	9%	80	3.8	110	7+
9.5 0.35 O ₂ %35	93	80	2.2	103	24+
6 0.21	75	80	Ξ	83	1
PaO ₂ FiO ₃	SaO ₂ (%)	(3/E) 4HF	ر0 التحل (مال/ل)	(J/J)	CaO ₂ (%)

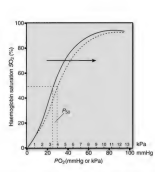
مبادئ العناية الشددة

ەيموغلوپين OXYHAEMOGLOBIN DISSOCIATION CURVE

حنى افتراق الأوكسي هيموغلوبين

انظر (الشكل 3) وهو يصف العلاقة بين إشباع الخضاب (602) والضغط الجزئي لأوكسجين الدم (PO2) سب شكل المتحنى فإن هيوط بسيط. لغ 8007 تحت 8 كيلو باسكال سيسبب انخفاض ملحوظ لغ 8002. تشير الدلائل الحديثة إلى أن تركيز الخضاب بين 70-90 /البتر. هو التركيز الأدنى المسعوم به ما عدا عند

المستين و عند وجود داء قلبي إكليلي فإن الحد الأدنى المسموم به هو 100 غ/ل.



لشكل 33 العلاقة بين 90 و 90. 195 هو 97 والاي يكون فيه 790 من الخضاب لإحالة البيام ، انحراف التحقي نحو الهمين يشير الي أن أوضيحين الفل يشم اخدام من البيادة و لكن يتحرير أوكسجين الكثر إلى الأنسجة والعكس بالمكس يشاهد الحروف المتحين نحو الهيمين شند حدوث ترفح جروري وعند زيادة PaCO2 ويق الحمياض الاستثقاري وعند زيادة 2.8 واي فيضد فللسيد (PGC).

143 مبادئ العنابة المشددة

انظر (الشكل 4). OER هو معدل استخلاص الأوكسجين من قبل النسيج والذي يساوي 20-25% عند

الأوكسجين أو نقص تحرره فإن النسيج سيصاب بنقص الأكسجة وسيحدث استقلاب لا هوائي وزيادة إنتاج حمض في الانتيان Sepsis بشاقص مبيلان OER الأعظمي مما بعكس انخضاض قابلية النسيج على استخلاص الأوكسجين ولكن المنحنى لا بتسطح ويستمر استهلاك الأوكسجين بالازدياد حتى عند مستويات فوق طبيعية لتحرر الأوكسجين وهذه الفكرة شجعت الأطباء لعلاج الصدمة الإنتانية باستخدام تحميل مكثف للسوائل الوريدية والدعم الايجابي لقلوصية العضلة القلبية باستخدام الدوبوتامين عادة بهدف الحصول على تحرر عالى جدأ من الأكسجين (> 600 مل/د/م²) اعتقاداً منهم بأن ذلك سيزيد استهلاك الأوكسجين ويخفف نقص الأكسجة النسيجي و يمنع قصور الأعضاء المتعدد ويحسن الانذار و على كل حال فان العديد من الدراسات الكبيرة لم تثبت أي فائدة من هكذا مقاربة عند مرضى العناية المشددة الذين لديهم قصبور أعضناء مثبت وتقترح بأن هكذا مقاربة قد تكون

400

Oxygen delivery (DO2) ml/min الشكل 4: تأشرات التغير 2 تحرر الأوكسجين على الاستهلاك. يمثل الخط (ABC) العلاقة الطبيعية. (DEF) العلاقة التي

800

1200

بعثقد أنها موجودة في إنثان الدم.

300

Oxygen consumption (VO₂) ml/min 100ضادة.

الشخص الطبيعي في حالة الراحة وهو مزداد إذا ازداد استهلاك أو قل التزويد بالأكسجين، إن OER الأعظمي

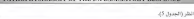
لعظم الأنسجة وهم 60% ولن بحدث بعد هذا المعدل زيادة في استخلاص الأوكسجين بحيث لو زاد استهلاك

RELATION BETWEEN OXYGEN CONSUMPTION AND DELIVERY

العلاقة بين استهلاك الأوكسجين وتحرير الأكسجين

الفيزيولوجيا المرضية للاستجابة الالتهابية

PATHOPHYSIOLOGY OF THE INFLAMMATORY RESPONCE



الحدول 5: المصطلحات المستخدمة عا وصف الحالة الالتهابية.

غزو نسيج المضيف العقيم في الحالة الطبيعية من قبل المتعضيات المجهرية.

تجرثم الدم:

 جراثيم عيوشة (viable) في الدم. متلازمة الاستجابة الالتهابية الجهازية SIRS:

• تشمل الاستجابة الالتهابية لكل من الأسباب الخمجية وغير الخمجية كالنهاب البنكرياس والرضوض والتحويلة القلبية الرثوية والتهاب الأوعية .. إلخ.

 تمرف بوجود: - حرارة > 38 م أو < 36 م.

- سرعة القلب > 90/د.

- سرعة التنفس > 20/د. - 4.3 > PCo2 - كيلو باسكال أو أن المريض على جهاز التهوية الألية.

- تعداد الكربات البيض > 12 ألف أو < 4000/ملم².

الانتان:

• الاستجابة الالتهابية الجهازية المحدثة بالخمج المثبت.

الإنتان الشديد / SIRS الشديد،

 إنثان/SIRS مع دليل على سوء وظيفة عضو في مرحلة باكرة أو مع هبوط ضغط. الصدمة الإنتائية أو صدمة الـ SIRS:

الانتان المترافق مع قصور أعضاء وهيوط الضغط (الضغط الانقياضي < 90 ملميز أو منخفيض > 40 ملميز عين

القاعدي) الذي لا يستجيب لتعويض السوائل.

مثلازمة سوه وظيفة الأعضاء المتعدد (MODS):

• تطور قصور في وظيفة عضو عند مرضى الـ SIRS المصابين بشكل حرج. إذا لم تتم المالجة الفورية للسبب الأساسي وإذا لم يتم الدعم الملائم للعضو فعندنذ سينشأ قصور الأعضاء المتعدد

(MOF)

مبادئ العثابة الشدية 145

التظاهرات السريرية الرنيسية للمرض الجرج

MAJOR MANIFESTATIONS OF CRITICAL ILLNESS

CIRCULATORY FAILURE "SHOCK"

تصنف أسباب الصدمة الي:

القصور الدوراني (الصدمة)

- صدمة نقص الحجم: التحفاف. الحروق الشديدة، النزوف الداخلية والخارجية.
- صدمة قلبية النشأ: إحتشاء العضلة القلبية، النهاب العضلة القلبية، القصور التاحي الحاد.
- صدمة انسدادية: انسداد أو إعاقة للجريان الدموى كما في الصمة الرنوية الكبيرة والسطام التاموري والربح
- الصدرية الضاغطة. صدمة عصبية النشأ المحدثة بأذية كبيرة للدماغ أو النخاع الشوكي مسببة تهتك جذع الدماغ و زوال السيطرة
 - العصبية على الحركية الوعائية وقد تترافق مع وذمة رثة عصبية المنشأ.
- الصدمة التأقية: توسع وعائى غير مناسب محرض بمستضد. الصدمة الإنتائية أو صدمة الـ SIRS: خمع أو أسباب أخرى للاستجابة الالتهابية الجهازية والتي تحدث أذية
- بطانية منتشرة مع توسع وعائي وتحويلة (شنت شرياني وريدي) وانسداد في الأوعية الدفيقة ووذمة نسيجية

المظاهر السريرية للصدمة واختلاطاتها Clinical features and complications:

انظر الحدول 6 والشكل 5 والشكل 6.

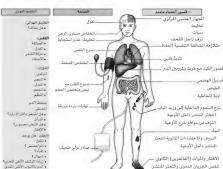
مما يتسبب في قصور الأعضاء،

الحدول 6: النظاهر العامة للصدمة.

- هبوط الضغط (ضغط الدم الانقباضي أقل من 100 ملمز).
- ثسر ء القلب (> 100 د).

 - حلد بارد و رطب. تنفس سريم وسطحي.
 - وسن، تخليط، هياج،
 - شح بول (صادر بولى < 30 مل/الساعة).
- زيادة أونقصان الضغط الوريدي المركزي (حسب سبب الصدمة).
- قصور أعضاء متعدد (انظر الشكل 5).

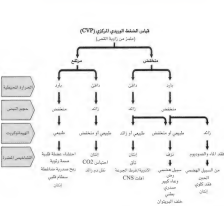
مبادئ العناية المشددة



داخل الأوعية

أو بالمن الشرجي؟

مبادئ العناية المتددة



147

مبادئ العناية الشددة

معايير الـ ARDS:

بوحد نمطان منه: النمط الأول: القصور التنفسي بنقص الأكسجة (PaO2 > 8 كيلو باسكال) بدون فرط كربون والذي يسببه

148

 النمط الثاني: القصور التنفسي بنقص الأكسجة مع فرط الكربون (Paco2 6.5 كيلو باسكال) ناجم عن نقص التهوية السنخية ويحدث عندما لا تستطيع العضلات التنفسية إنجاز عمل كافح لطرح ثاني اوكسيد الكربون المنتج من الجسم.

قصور في التبادل الغازي الناجم عن اضطراب العلاقة بين التهوية والتروية.

يمكن أن يتحول المريض من النمط الأول إلى النمط الشاني عندما يترقى المرض المسبب للنمط الأول فمشلاً نسبب ذات الرثة أو وذمة الرثة قصور تنفس من النمط الأول ولكن عندما تتدهور حالة المريض فإنه ينقلب إلى قصور تنفسي من النمط الثاني. يجب أن يسترشد تقييم القصور التنفسي عند المرضى ذوي المرض الحرج بالمبادئ المهمة التالية:

 مظهر المريض (تسرع التنفس، صعوبة الكلام بجمل كاملة، تنفس جهدى، الانهاك، هياج أو زيادة الوسن) أكثر أهمية من معايرة غازات الدم في تحديد حاجة المريض للدعم التنفسي الميكانيكي أو في تحديد الحاجة للتنبيب لحماية الطريق الهوائي.

 يجب تأمين أوكسجين كاف للحفاظ على SpO2 > 49% وإذا كان تركيز الأوكسجين المستشق المطلوب يتجاوز 0.6 فإن ذلك يشير إلى حالة حرجة. إن مراقبة SpO2 و غازات الدم الشرياني ذو فائدة في إثبات الترقى. • المرضى الضجرون المعتمدون على الأكسجة الإضافية أو مع تراجع مستوى الوعي هم على خطورة وإذا أزالوا

القناع أو حدث لديهم إقياء فإن نقص أكسجة الدم الناتج أو الاستنشاق قد يكون كارثياً. حاول في إنقاص الجهد التنفسى مثال: عبر معالجة التشنج القصبى أو باستخدام الـ CPAP.

متلازمة الضائقة التنفسية الحادة:

ACUTE RESPIRATORY DISTRESS SYNDROME (ARDS):

نقص أكسجة الدم المعرف بـ PaO2/ FiO2 (ملم ز) < 200 ملم ز.

صورة شعاعية للصدر تظهر ارتشاحات منتشرة ثنائية الجانب.

 عدم وجود ارتفاع في ضغط الأذينة اليسرى PAWP > 15 ملم ز. ضعف مطاوعة الرئتين. انظر (الشكل 7) و (الجدول 8). الجدول 7: الأسباب الشائعة للقصور التنفسي عند المرضى ذوي الوضع المرضى الحرج. القصور التنفسي من النمط الأول: • الاستشاد. ذات الرثة. انخماص الرئة (مثال: احتماس المفرزات). • وذمة الرئة." • الربو. الصمة الرثوية، • الريج الصدرية. التليف الرثوي. تكدم الرثة (رض الصدر الكليل). *ARDS . القصور التنفسي من النمط الثاني:

مبادئ العنابة الشددة

 نقص الجريان التنفسي مثال: فرط الجرعة الدوائية - أذية الرأس. انسداد الطريق الهوائي العلوي (وذمة، خمج، جسم أجنبي).

149

.COPD .

أذية الصدر السائب،

"الاختلاطات الثانوية للأمراض الأخرى.

- هجمة الربو الحادة الشديدة في مرحلة متأخرة.
- مرض عصبى عضلى محيطى، مثال: غيلان باريه، الوهن العضلى الوخيم،
- - · الإنهاك * (يشمل كل أسباب النمط الأول).



لشكل 7: صورة شعاعية للصدر في متلازمة الضائقة التنفسية الحادة (ARDS). وهند لامراة بعمر 22 سنة أصيبت بحادث مرور. لاحظ الارتشاحات الرنوية الثنائية الجانب واسترواح المنصف و استرواح الصدر مع مفجري صدر عدًا الجانبين والنفاخ لجراحي Surgical Emphysema وكسور الأضلاع والترقوة اليمني ولوح الكتف الأيسر.

مبادئ العناية المشددة

الحمول بالدم (غير مباشر):
 الانتان.

النسيج المتخر (خصوصا الأمعاء).

الدوائية بعين الاعتبار كمسب للحالة.

150

• الوضوض الكندة. • التهاب البنكوياس. • التحويلة التقليبة الرفوية.

- الحروق الشديدة. - الأدوية (الهيروديّن، البارييّروات، الثياريدات). - ارتكاسات نقل الله الكبرى.

» (ويعنست نهن سم بسيون. • التناق (لسمة الديور، الشطة، سم الأفتى). • السمة الشحمية. التناسطة:

• مشاكل توليدية (الصعة الامنيوسية- الإرجاج).

Sample (المساق) (NEUROLOGICAL FAILURE (COMA)

مصور العسيني (السبات) NEUROLOGICAL FAILURE (COMA)

عند مصادفة خالة سيات يجب فج البدء تأمين الطريق الهوائي و تدبير الحالة التنفسية والدورائية ثم البحث عن السيب من القصة (الأهل، الشاهد) والفحص والاستقصاءات خصوصا الـ C.T. كما يجب أخذ فرط الجرعة



MANAGEMENT OF MAJOR ORGAN FAILURE

بلخص الجدول 11 التدبير البدئي للصدمة.

إذا كان النتاج القلبي غير كَافِيْ و قلوصية العضلة القلبة ضعيفة فإن الخيارات العلاجية المتوفرة هي:

زيادة الحمل القبلي (ولكن عند وجود ضعف في قلوصية العضلية القلبية فإن ذلك سيسبب فقط زيادة بسيطة

تحسين فلوصية العضلة القلبية (أنظر الجدول 12).

لحدول 11: التبيير البدئي للصدمة

• عاير غازات الدم، • صحح نقص الأكسجة.

ضع التنبيب بعين الاعتبار إذا كان:

ا. التدبير البدئي للصدمة:

تخفيض الحمل البعدى.

في الحجم المقذوف.

١١. تدبير النتاج القلبي المنخفض:

6.5 < Paco2 كيلو باسكال. سرعة التنفس > 25/د.

ضعف الوعى: غلاسكو ≤ 7. > -10 ميل موا / ليت).

• قم بقياس الـ CVP (بعد فصل المنفسة): إذا كان CVP + + 6 ملمز من الخط الابطى التوسط، قم بإعطاء 250 مل من المعلول اللحى النظامي أو من المعلول الغرواني

• صحح الحماض بالبيكربونات وريديا إذا كان الـ Pacol و Pacol < 6 كيلوباسكال (أي زيادة الأساس hase excess

إذا كان CVP > + 6 ملمز أو كان هناك شك بوجود ضعف في وظيفة البطين. عندها استخدم فقط 100 مل من السوائل مع الأخذ بعن الاعتبار إدخال فثطرة الشريان الرثوي من أجل المعالجة المباشرة بالسوائل والعوامل الفعالة وعانيا. ملاحظة، هذه التأثيرات موجهة قلعط، والاستجابة الدقيقة تعتمد على الحالة الدورائية للمربض وجرعة الدواء،

1

ابويروستنول (بروستاسايكلين):

ميلرينون:

غليسيويل ترينشرات

نشروبروسايد: دويكسامين دويوتامين:

میا												
←	←	4-	4	←	4	←	→	→	→	→ /↑	PVR	
+	←	+	+	4	+	↓/←	⇉	-	•	→ / ↑	SVR	
,	>	,	,	->	1	↑/←	↓ /†		1	→ / 	الصبيب الدموي الحشوي	
⇒	->	->	->	→	→	->	+/+	777	⇒	→	نتاج القلب	
←	4-	←	4	2/4-	÷/†	+/+	→	→	>	· / _	الضغط الدموي	رالوعاني والمستخدمة بشكل شائع
→	→	→	→	3	→	3	·/+	->	→	, /4	رعة الللب	الوعاني والمسا

نورادرينائين (نور اينفرين):

الجدول 12؛ التأثيرات الدورانية لتسريب الأدوية ذات التأثير

القلوصية القلبية

الدواه

(< 2 mg/25/ c). (> 5 mg/25/c).

دوبامين:

154

A. قصور الأعضاء الهضمية الناجم عن قصور الأعضاء المتعدد: تشمل تظاهرات قصور الأعضاء المتعدد في الجهاز الهضمي كل من التهاب المعدة السحجي وقرحة الشدة

الوقاية وتدبير بعض المشاكل الهضمية:

مبادئ العناية المشددة

والنزف والإقفار و التهاب البنكرياس والتهاب المرارة اللاحصوى وإن البدء الباكر بالتغذية المعوية هو أفضل طريقة حماية المخاطية المعوية ويمكن استخدام الرانيتدين والسوكرالفيت لتقليل خطر النزف الهضمى رغم أن الرانيتدين

كثر فعالية وكلا العاملين يترافقان مع زيادة في خطورة حدوث ذات الرئة المكتسبة في المشفى.

- لجدول 13: استطبابات التنبيب الرغامي والتهوية الألية.
- حماية الطريق الهوائي، سحب المفرزات.
- نقص أوكسجين الدم (PaO2 > 8 كيلو باسكال. SpO2 > SpO2). رغم الـ CPAP مع O.6 < FiO2 مع
- فرط كربون الدم إذا ضعف مستوى الوعى أو كان هناك خطر من الضغط المرتفع داخل القحف.
- انخفاض السعة الحيوية vital capacity تحت 1.2 ليتر عند مرضى لديهم مرض عصبى عضلى.
- التخلص من الجهد التنفسى عند المرضى المنهكين.

- لجدول 14: العوامل التي تقرر فطام المريض عن المنفسة ونزع التنبيب.
- هل زال استطباب النهوية الألية؟
- هل التنفس كالخ مع أدنى دعم ضغطى (سرعة التنفس < 30/د و $V_T > 5$ مل/كغ)؟
- هل الثبادل الغازي مرضى (8 < PO 2 كيلو باسكال على 6 > PCO 2 و 6 > PCO كيلو باسكال)؟
- هل هناك ثبات في الدوران مع ضغط أذينة يسرى طبيعي أو منخفض بشكل معقول؟
- هل المريض واعى وقادر على السعال وعلى حماية طريقه الهوائي.
- هل التسكين ملائم؟ • هل تم ضبط المشاكل الاستقلابية؟

مبادئ العناية المشددة

1. الصدمة الكبدية أو التهاب الكبد الإقفاري الناجم عن نقص أكسجة نسيج الكبد: ويتميز بنخر خلوي كبدي في مراكز الفصيصات وترتفع ناقلات الأمين بشدة > 1000 - 5000 وحدة/ليـتر

ويتلوها ارتفاع في بيليروبين الدم وغالبا ما يحدث نقص سكر الدم واعتلال خثارى وحماض لبنى ويمكن بالتدبير

وتنجم هذه الحالة عن قصور في نقل البيليروبين ضمن الكبد ونسيجيا نجد مظهر ركودة صفراوية داخل الكبد.

بيجب استبعاد الركودة الصفراوية خارج الكبد بإجراء إيكو بطن، وتتضمن المعالجة إيقاف الأدوية السامة للكبد و

البدء الباكر بالتغذية المعوية وتجنب العلاج الذي يمكن أن يسيء للجريان الدموي الحشوي وخصوصا الجرعات

أ. قم بتدبير الأذية الدماغية الحادة مع السيطرة على ارتفاع الضغط داخل القحف.

3. قم بثأمين دعم تنفسى لتصحيح نقص أكسجة الدم وفرط كربون الدم.

لجدول 15: استراتيجيات السيطرة على الضغط داخل القحف. • التركين والتسكين وأحيانا الإرخاء لمنع السعال.

اضبط بشكل صارم سكر الدم (سكر دم بين 4-8 ميلي مول/ليتر).

حافظ على الصوديوم > 140 ميلي مول/ليتر باستخدام المحلول الملحى النظامي.

 أحدث فرط تهوية لتخفيض Pco2 إلى 4 - 4.5 كيلو باسكال وذلك في الـ 24 ساعة الأولى. ٠٠٠ انتهى ٠٠٠

ارفع الرأس 30° وتجنب عطف الرأس أو الضغط حول العنق حتى لا تقلل العود الوريدي الدماغي.

لللائم و الناجح أن يعيد الوظيفة الكبدية إلى الطبيعي.

B. تم تمييز متلازمتين كبديتين تحدثان في المرض الحرج وهما:

2. فرط بيليروبين الدم (يرقان العناية المشددة): وهو يتطور تلو الرض أو الإنتان خصوصا إذا لم يكن هناك ضبط كافي للعملية الالتهابية وهنا يوجد ارتفاع في

مستويات البيليروبين (خصوصا المقترن) ولكن فقط ارتفاع خفيف في مستويات ناقلات الأمين والفوسفتاز القلوية.

العالية من المقبضات الوعائية. الدعم العصبى لمريض العناية المشددة:

2. قم بحماية الطريق الهوائي،

4. عالج المشاكل الدورانية. 5. قم بتدبير الحالة الصرعية. ٧. السيطرة على الضغط داخل القحف: انظر الجدول 15.

• سيطر على الفعالية الصرعية،

اضبط حرارة الجسم بين 36 و 37م.

تجنب التجفاف أو فرط حمل السوائل.

